

BASES ESTÁNDAR DE ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA PARA LA CONTRATACIÓN DE BIENES

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



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

SIMBOLOGÍA UTILIZADA:

N°	Símbolo	Descripción
1	[ABC] / [.....]	La información solicitada dentro de los corchetes sombreados debe ser completada por la Entidad durante la elaboración de las bases.
2	[ABC] / [.....]	Es una indicación, o información que deberá ser completada por la Entidad con posterioridad al otorgamiento de la buena pro para el caso específico de la elaboración de la PROFORMA DEL CONTRATO; o por los proveedores, en el caso de los ANEXOS de la oferta.
3	Importante • Abc	Se refiere a consideraciones importantes a tener en cuenta por el órgano encargado de las contrataciones o comité de selección, según corresponda y por los proveedores.
4	Advertencia • Abc	Se refiere a advertencias a tener en cuenta por el órgano encargado de las contrataciones o comité de selección, según corresponda y por los proveedores.
5	Importante para la Entidad • Xyz	Se refiere a consideraciones importantes a tener en cuenta por el órgano encargado de las contrataciones o comité de selección, según corresponda, 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	Simple
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 marzo 2019, junio 2019, diciembre 2019, julio 2020, julio y diciembre 2021

FUERZA AEREA DEL PERÚ SERVICIO DE SANIDAD Y FARMACIA



BASES DE ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA PARA LA CONTRATACIÓN DE BIENES

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 4-2022 SESAN/FAP]

PRIMERA CONVOCATORIA

CONTRATACIÓN DE BIENES ADQUISICIÓN DE MATERIAL DE LABORATORIO PARA SESAN PP-0135

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, así como el literal a) del artículo 89 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 el numeral 72.4 del artículo 72 del Reglamento y el literal a) del artículo 89 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. FORMA DE PRESENTACIÓN DE OFERTAS

Las ofertas se presentan conforme lo establecido en el artículo 59 y en el artículo 90 del Reglamento.

Las declaraciones juradas, formatos o formularios previstos en las bases que conforman la oferta deben estar debidamente firmados por el postor (firma manuscrita o digital, según la Ley N° 27269, Ley de Firmas y Certificados Digitales¹). 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.

1.7. PRESENTACIÓN Y APERTURA DE OFERTAS

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

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

Importante

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

En la apertura electrónica de la oferta, el órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, 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, detallados en la sección específica de las bases. De no cumplir con lo requerido, la oferta se considera no admitida.

1.8. EVALUACIÓN DE LAS OFERTAS

¹ Para mayor información sobre la normativa de firmas y certificados digitales ingresar a: <https://www.indecopi.gob.pe/web/firmas-digitales/firmar-y-certificados-digitales>

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

Importante

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

CAPITULO 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 la Entidad convocante, y es conocido y resuelto por su Titular, cuando el valor estimado sea igual o menor a cincuenta (50) UIT. Cuando el valor estimado sea mayor a dicho monto, el recurso de apelación se presenta ante y es resuelto por el Tribunal de Contrataciones del Estado.

En los procedimientos de selección según relación de ítems, el valor estimado total del procedimiento determina ante quién se presenta el recurso de apelación.

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 órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, 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 órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda.
- 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, o en la Unidad de Trámite Documentario de la Entidad, según corresponda.

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 cinco (5) 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 cinco (5) 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.

El contrato se perfecciona con la suscripción del documento que lo contiene, salvo en los contratos cuyo monto del valor estimado no supere los doscientos mil Soles (S/ 200,000.00), en los que se puede perfeccionar con la recepción de la orden de compra, conforme a lo previsto en la sección específica de las bases.

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 valor estimado del ítem corresponda al parámetro establecido en el párrafo anterior.

Importante

El órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, debe consignar en la sección específica de las bases la forma en que se perfeccionará el contrato, sea con la suscripción del contrato o la recepción de la orden de compra. En caso la Entidad perfeccione el contrato con la recepción de la orden de compra no debe incluir la proforma del contrato establecida en el Capítulo V de la sección específica de las bases.

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

3.2. GARANTÍAS

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

3.2.1. GARANTÍA DE FIEL CUMPLIMIENTO

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

3.2.2. GARANTÍA DE FIEL CUMPLIMIENTO POR PRESTACIONES ACCESORIAS

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

Importante

En los contratos cuyos montos sean iguales o menores 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. Dicha excepción también aplica a 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 no superen el monto señalado anteriormente, conforme a lo dispuesto en el literal a) del artículo 152 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>).

Advertencia

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.

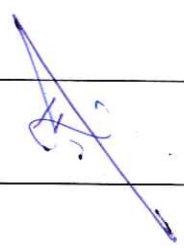
3.9. DISPOSICIONES FINALES

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 : Fuerza Aérea del Perú – Servicio de Sanidad y Farmacia
RUC N° : 20144364059
Domicilio legal : Calle Manuel Segura 422 Lince, Lima - Perú
Teléfono: : (01) 470-0598
Correo electrónico: : abastos_sesan@hotmail.com

1.2. OBJETO DE LA CONVOCATORIA

El presente procedimiento de selección tiene por objeto la contratación de ADQUISICIÓN DE MATERIAL DE LABORATORIO PARA SESAN PP-0135 por Relación de Ítem paquete.



ITEM	SUB ITEM	DESCRIPCION	U.M	CANTIDAD
1	1	AGUJAS PARA TUBO VACUTAINER	CAJA	200
2	2	ACIDO URICO	CAJA	30
3	3	CAPILARES AZULES SIN HEPARINA X 100 UNIDADES	FCO	100
4	4	CAPILARES ROJOS CON HEPARINAX 100 UNIDADES	FCO	150
5	5	COLECTOR ESTERIL DE PARA FLUIDOS BIOLÓGICOS.	UND	600
6	6	CREATININA	CAJA	40
7	7	ESCOBILLA PARA LAVADO DE TUBOS	UND	97
8	8	GLUCOSA ANHIDRA PARA TEST DE TOLERANCIA	BOLSA	63
9	9	GLUCOSA ENZIMATICA X 1000 DETERMINACIONES	KIT	11
10	10	GRUPO SANGUINEO (ANTI A-B-D FACTOR RH) X 10 ML (KIT)	KIT	40
11	11	LAMINA CUBRECAMARA DE NEUBAUER	UND	100
12	12	LAMINA PORTA OBJETO	CAJA	300
13	13	LAMINAS DE VIDRIO CUBREOBJETO	CAJA	200
14	14	LIGADURA DE JEBE	UND	100
15	15	PUNTERA (TIPS) AMARILLA 10 µL - 100 µL BOLSA X 1000 UNDS	BOLSA	51
16	16	PUNTERA (TIPS) AZUL PARA PIPETA AUTOMATICA 10 µL - 1000 µL BOLSA X 500 UNDS	BOLSA	51
17	17	RECIPIENTE PARA HECEC C/ESPATULA DE 30 ML	FCO	4,000
18	18	TABLA PARA LECTURA DE HEMATOCRITO	UND	50
19	19	TIRAS REACTIVAS PARA ANALISIS DE ORINA CAJA X 100 UNDS	CAJA	200
20	20	TUBO DE PRUEBA 13X100 CON TAPA ROSCA DE BAQUELITA	UND	200
21	21	ACEITE DE INMERSION	FCO	10
22	22	ALBUMINA CAJA X 3	CAJA	09
23	23	AMILASA	CAJA	09
24	24	ANTIESTREPTOLISINA O (ASO)	FCO	08
25	25	BENEDICT X 1 L	FCO	05

26	BILIRRUBINA DIRECTA	CAJA	12
27	BILIRRUBINA TOTAL	CAJA	09
28	COLORANTE WRIGHT	FCO	25
29	FACTOR REUMATOIDEO	CAJA	09
30	GAMMA GLUTAMIL TRANSFERASA(GGT)	FCO	11
31	HIDROXIDO DE POTASIO	FCO	05
32	PEPTONA BACTERIOLOGICA	FCO	03
33	SOLUCION TURCK	FCO	05
34	SUDAN III	FCO	04
35	TRANSAMINASA GLUTAMICO OXALACETICO(TGO)	FCO	24
36	TRANSAMINASA GLUTAMICO PIRUVICO (TGP)	FCO	24
37	TUBOS VACUTAINER CON GEL PARA EXTRACCION DE SANGRE AL VACIO TAPA AMARILLA	CAJA	32
38	AGAR CARY BLAIR MEDIO TRANSPORTE	FCO	04
39	AGAR TRIPYICASE	FCO	04
40	AGAR AGAR	FCO	04
41	AGAR CITRATO DE SIMMONS	FCO	04
42	AGAR LYSINE (LIA)	FCO	04
43	AGAR MAC CONKEY	FCO	04
44	AGAR MANITOL SALADO	FCO	04
45	AGAR MR-VP	FCO	04
46	AGAR MUELLER HINTON	FCO	04
47	AGAR SABOURAUD CON ANTIBIOTICO	FCO	04
48	AGAR SIM	FCO	04
49	AGAR TSI	FCO	04
50	DISCOS DE SENSIBILIDAD ACIDO NALIDIXICO	FCO	04
51	DISCOS DE SENSIBILIDAD AMIKACINA	FCO	04
52	DISCOS DE SENSIBILIDAD AMOXICILINA	FCO	04
53	DISCOS DE SENSIBILIDAD AMPICILINA+SULBACTAM	FCO	04
54	DISCOS DE SENSIBILIDAD AZTREONAM	FCO	04
55	DISCOS DE SENSIBILIDAD CEFACLOL	FCO	04
56	DISCOS DE SENSIBILIDAD CEFALOTINA	FCO	04
57	DISCOS DE SENSIBILIDAD CEFOTAXIMA	FCO	04
58	DISCOS DE SENSIBILIDAD CEFOTIXINA	FCO	04
59	DISCOS DE SENSIBILIDAD CEFRADINA	FCO	04

60	DISCOS DE SENSIBILIDAD CEFOTAZIDIMA	FCO	04
61	DISCOS DE SENSIBILIDAD CEFTRIAXONA	FCO	04
62	DISCOS DE SENSIBILIDAD CIPROFLOXACINA	FCO	04
63	DISCOS DE SENSIBILIDAD GENTAMICINA	FCO	04
64	DISCOS DE SENSIBILIDAD IMIPENEM	FCO	04
65	DISCOS DE SENSIBILIDAD NITROFURANTOINA	FCO	04
66	DISCOS DE SENSIBILIDAD NORFLOXACINA	FCO	04
67	DISCOS DE SENSIBILIDAD NOVIOBICINA	FCO	04
68	DISCOS DE SULFAMETOXAZOL-TRIMETOPRIM	FCO	04
69	DISCOS DIFERENCIALES DE BACITRACINA 0.04 U	FCO	04

ITEM PAQUETE N° 2 MATERIAL Y REACTIVO PARA LABORATORIO

ITEM	SUB ITEM	DESCRIPCIÓN	U.M	CANTIDAD
1	E.Z. CLEANSER		FCO	42
2	SOLUCION LISANTE		FCO	28
3	DILUYENTE HEMATOLOGICO		CAJA	21
4	PROBE CLEANSER		FCO	36
5	CINTA INDICADORA DE ESTERILIZACIÓN		UND	10
6	COLESTEROL TOTAL X 500 DETERMINACIONES		CAJA	47
7	DESHIDROGENASA LACTICA X 150 DET		CAJA	05
8	FOSFATASA ALCALINA		CAJA	14
9	GONADOTROPINA CORIONICA HUMANA HCG BETA (PRUEBA RAPIDA)		FCO	31
10	HELICOBACTER PILORY		CAJA	02
11	HEMOGLOBINA GLICOSILADA		KIT	05
12	KIT DE CALIBRACIÓN PARA PROTEINAS EN ORINA		KIT	03
13	KIT FSH (HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE)		UND	02
14	KIT HELICOBACTER PYLORI I.G.G		UND	03
15	KIT HELICOBACTER PYLORI I.G.M		UND	03
16	KIT PROGESTERONA		UND	02
17	KIT PROLACTINA		UND	02
18	KIT PSA LIBRE (ANTIG.PROSTÁTICO ESPECIFICO)		UND	01

19	KIT PSA TOTAL (ANTIG.PROSTÁTICO ESPECIFICO)	UND	03
20	KIT T3 LIBRE (TRIYODOTIRONINA T3 LIBRE)	UND	02
21	KIT T4 LIBRE (TIOXINA T4 LIBRE)	UND	02
22	KIT TESTOSTERONA	UND	02
23	KIT TIOXINA-T4	UND	02
24	KIT TRIODOTIRONINA-T3 TOTAL	UND	02
25	KIT TSH (HORMONA ESTIMULANTE DE LA TIROIDES) ULTRASENSIBLE	UND	02
26	KIT VITAMINA B12	UND	04
27	KIT HEPATITIS"B" ANTIG. CORE TOTAL (ANTI-HBC AG)	CAJA	06
28	KIT HEPATITIS"B" ANTIG.SUPERFICIE (ANTI-HBSAG)	CAJA	02
29	KIT HEPATITIS"C" (ANTI-HCV)	CAJA	01
30	PRUEBAS VIH (METODO ELISA)	FCO	03

1.3. EXPEDIENTE DE CONTRATACIÓN

El expediente de contratación fue aprobado mediante Jefatural N° 011 SESAN del 25 de febrero del 2022.

1.4. FUENTE DE FINANCIAMIENTO

Recursos Ordinarios (R.O.)

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 diez (10) días calendario, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.

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 en efectivo el monto de Diez con 00/100 Soles (S/ 10.00) en el Departamento de Finanzas y las Bases deberán ser recabadas en el Departamento de Abastecimiento del Servicio de Sanidad y Farmacia, sito en la Calle Manuel Segura N° 422-Lince.

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

1.11. BASE LEGAL

- Texto Único Ordenado de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado, aprobado por Decreto Supremo N° 082-2019-EF.
- Decreto Supremo N° 344-2018, que aprueba el Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado y sus modificatorias mediante los Decretos Supremos N° 377-2019-EF, 168-2020-EF, 250-2020-EF y 162-2021-EF.
- Ley N° 31365, Ley de Presupuesto del Sector Público para el Año Fiscal 2022.
- Ley N° 31366, Ley de Equilibrio Financiero del Presupuesto del Sector Público del Año Fiscal 2022.
- Ley N° 31367, Ley de Endeudamiento del Sector Público para el Año Fiscal 2022.
- Ley N° 28411, Ley General del Sistema Nacional del Presupuesto.
- Texto Único Ordenado de la Ley N° 27444, Ley del Procedimiento Administrativo General, aprobado por Decreto Supremo N° 004-2019-JUS.
- Ley N° 27806, Ley de Transparencia y de Acceso a la Información Pública.
- Decreto Supremo N° 007-2008-TR, Texto Único Ordenado de la Ley de Promoción de la Competitividad, Formalización y Desarrollo de la Micro y Pequeña Empresa y del acceso al empleo decente, Ley MYPE.
- Ley N° 26842, Ley General de Salud.
- Ley N° 29549, Ley de los Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.
- Ley N° 31013, Ley que modifica el artículo 34 de la Ley N° 29549, Ley de los Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.
- Decreto Supremo N° 016-2011-SA, Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.
- Decreto Supremo N° 018-2020-SA, que dicta disposiciones referidas al Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura y el Certificado de Producto Farmacéutico o Certificado de Libre Comercialización, para la inscripción, reinscripción y cambios en el Registro Sanitario y la importación, de Productos Farmacéuticos y Dispositivos Médicos; así como, otras disposiciones para el funcionamiento de los Establecimientos Farmacéuticos.
- Decreto Supremo N° 036-2020-SA, Decreto Supremo que modifica el Decreto Supremo N° 018-2020-SA, que dicta disposiciones referidas al Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura y al Certificado de Producto farmacéutico o Certificado de Libre Comercialización, para la Inscripción, Reinscripción y Cambios en el Registro Sanitario y la Importación, de productos Farmacéuticos y Dispositivos Médicos; así como otras disposiciones para el funcionamiento de los establecimientos farmacéuticos.
- Ley N° 27269, Ley de Firmas y Certificados Digitales.
- Ley N° 27815, Ley del Código de Ética de la Función Pública.
- Directivas y Opiniones del OSCE.

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

CAPÍTULO II DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

2.1. CALENDARIO DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

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

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

2.2. CONTENIDO DE LAS OFERTAS

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

2.2.1. Documentación de presentación obligatoria

2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta

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

En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder de 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

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/>

en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)

Asimismo, indicado Anexo N° 3, adicionalmente deberá estar acompañado de:

d.1. Cuadro resumen donde detallará el total de los componentes de cada ítem paquete el número de Registro Sanitario vigente emitido por DIGEMID y su fecha de vencimiento, número de lote y fecha de vencimiento del producto consignado.

d.2. Cuadro resumen, donde para acreditar el cumplimiento de las especificaciones técnicas, el postor deberá detallar las características técnicas del bien o bienes que oferte, indicando la descripción, unidad de medida y cantidad según el requerimiento y adicionando la marca, procedencia y el detalle de la descripción técnica; sustentado mediante brochures, folletos, fichas técnicas y otros documentos; sin embargo el postor podrá presentar una declaración jurada que acredite el cumplimiento de aquellos aspectos que no se encuentren contemplados en los respectivos catálogos, brochures, folletos fichas técnicas y otros documentos, a fin de corroborar la información técnica y/o descripción técnica, para el cumplimiento de los Requerimientos Técnicos Mínimos de los bienes ofertados.

e) Documentación que acredite la oferta objeto de la contratación y que amerite ser presentado para cada uno de los materiales ofertados:

e.1 Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente a la fecha de presentación de propuestas, expedido por el Ministerio de Salud (DIGEMID). No se aceptan productos cuyo Registro Sanitario esté suspendido o cancelado.

En el caso que el Registro Sanitario de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios ofertado haya vencido y se encuentre dentro de los alcances dispuesto en el Decreto supremo N° 016-2011-SA, el postor deberá presentar la solicitud de Reinscripción del registro sanitario vía VUCE/DIGEMID, indicando el Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y/o Productos Sanitarios ofertado y que a la fecha de presentación de la oferta técnica no cuenta con opinión negativa sobre su solicitud de reinscripción por parte de la ANM.

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

En caso de que algún producto no requiere de registro sanitario para su comercialización, es válido adjuntar la documentación sustentatoria (deberá adjuntar el listado de la DIGEMID de productos que no están sujetos a otorgamiento de Registro Sanitario, carta respuesta de DIGEMID ante la consulta por el producto ofertado). De ser el caso no es obligatorio la presentación de BPM.

e.2 Copia simple del Protocolo o Certificado de análisis, el cual es un informe técnico por cada lote que se produce emitido por el laboratorio de Control de Calidad del Fabricante o por un laboratorio acreditado por INDECOPI o autorizado por el Ministerio de Salud. No se admitirán enmendaduras ni correcciones en este documento. Cuando se haga mención a protocolo de análisis se refiere a certificado de análisis.

El protocolo de análisis debe consignar obligatoriamente lo dispuesto en el Decreto Supremo N° 016-2011-SA, Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia sanitaria de productos farmacéuticos, dispositivos Médicos y Productos Sanitarios y modificatorias.

Para el caso de productos importados deberá contar con la firma del responsable de Control de Calidad del fabricante y la firma y sello del Químico

Farmacéutico regente del postor. Para el caso de los productos mencionales, deberá contar con la firma del jefe de Control de Calidad (Químico Farmacéutico) del fabricante.

e.3 Para material médico Nacional

e.3.1 Fabricantes:

Copia simple de Certificado de Buenas Prácticas de Manufacturas (BPM) vigente con una antigüedad no mayor de dos (02) años, contados desde la fecha de su emisión, que comprenda las áreas para la fabricación de insumos médicos ofertado, emitido por la ANM.

En caso de producción por etapas para cada uno de los laboratorios se debe presentar las Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigentes. Además podrá presentarse el equivalente CBPM, CE, ISO 13488 O FDA vigente, o el que haga de sus veces de acuerdo a normativa vigente DIGEMID.

e.3.2 Droguerías:

e.3.2.1 Copia simple de Certificado de Buenas Prácticas de Manufacturas (BPM) del fabricante, vigente con una antigüedad no mayor de dos (02) años, del ítem ofertado, emitido por la ANM.

En caso de producción por etapas, para cada uno de los laboratorios se debe presentar las Buenas Prácticas de Manufacturas (BPM) vigentes. Además podrá presentarse el equivalente CBPM, CE, ISO 13485 O FDA vigente, o el que haga de sus veces de acuerdo a normativa vigente DIGEMID.

e.4 Para material médico importado

e.4.1

Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, que comprende el área para la fabricación del medicamento ofertado, emitido por la ANM. En caso de producción por etapas, para cada uno de los laboratorios se debe presentar las Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigentes.

Se considera válido el certificado de Buenas Prácticas de Manufactura o su equivalente otorgado por la Autoridad o entidad competente de los países de alta Vigilancia Sanitaria. También se considera válido el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura de las autoridades competentes en otros países con quienes se suscriba convenios de reconocimiento mutuo. Además podrá presentarse el equivalente CBPM, CE, ISO 13485 O FDA vigente, o el que haga de sus veces de acuerdo a normativa vigente DIGEMID.

En el caso que la ANM no haya establecido el cronograma de presentación de las solicitudes de Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), el postor debe presentar el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura o documento equivalente emitido por la Autoridad competente del país de origen, que comprenda el área para la fabricación del medicamento ofertado.

El Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) o la solicitud de Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), según sea el caso deben comprender el área de certificación que corresponda a la forma farmacéutica o tipo de producto ofertado.

En ningún caso el postor podrá presentar la oferta de un material objeto del

presente proceso, que tenga impedimento para su internamiento en el país, solicitado por la ANM a aduanas, en el marco de lo establecido en el Art. 24° del Decreto Supremo N° 016-2011-SA

- f) Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)⁴
- g) Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones. (Anexo N° 5)
- h) 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.
- i) Declaración Jurada, indicando que mediante Carta de Canje y/o Reposición, el postor se compromete a cambiar el producto ante vicios ocultos, defectos de fabricación, o no cuente con la vigencia requerida al internar el producto con una vigencia menor a lo solicitado, aceptándose que el postor se compromete a canjear el producto antes de su vencimiento, por otro que tenga vigencia hasta los doce (12) meses requeridos en el Capítulo III de las Bases (Anexo N° 12).
- j) Declaración Jurada de Vigencia del Producto ofertado (Anexo N° 11)

Importante

El órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección según corresponda, verifica la presentación de los documentos requeridos. De no cumplir con lo requerido, la oferta se considera no admitida.

2.2.1.2. Documentos para acreditar los requisitos de calificación

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

2.2.2. Documentación de presentación facultativa:

- a) En el caso de microempresas y pequeñas empresas integradas por personas con discapacidad, o en el caso de consorcios conformados en su totalidad por estas empresas, deben presentar la constancia o certificado con el cual acredite su inscripción en el Registro de Empresas Promocionales para Personas con Discapacidad⁵.
- b) Solicitud de bonificación del cinco por ciento (5%) por tener la condición de micro y

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.

⁵ Dicho documento se tendrá en consideración en caso de empate, conforme a lo previsto en el artículo 91 del Reglamento.

pequeña empresa (Anexo N°10).

Advertencia

El órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, no podrá exigir al postor la presentación de documentos que no hayan sido indicados en los acápites "Documentos para la admisión de la oferta", "Requisitos de calificación" y "Factores de evaluación".

2.3. REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO

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

- a) Contrato de consorcio con firmas legalizadas ante Notario de cada uno de los integrantes, de ser el caso.
- b) 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. (Anexo N°13)
- c) Copia de la vigencia del poder del representante legal de la empresa que acredite que cuenta con facultades para perfeccionar el contrato, cuando corresponda.
- d) Copia de DNI del postor en caso de persona natural, o de su representante legal en caso de persona jurídica.

Advertencia

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

- e) Domicilio y correo electrónico para efectos de la notificación durante la ejecución del contrato.
- f) Detalle de los precios unitarios del precio ofertado⁷.
- g) Detalle del precio de la oferta de cada uno de los bienes que conforman el paquete⁸.

Importante

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

⁷ Incluir solo en caso de la contratación bajo el sistema a suma alzada.

⁸ Incluir solo en caso de contrataciones por paquete.

- 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 cuyos montos sean iguales o menores 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. Dicha excepción también aplica a 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 no supere el monto señalado anteriormente, 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 referendados 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 Haya⁹.
- La Entidad no puede exigir documentación o información adicional a la consignada en el presente numeral para el perfeccionamiento del contrato.

2.4. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

El contrato se perfecciona con la suscripción del documento que lo contiene. Para dicho efecto el postor ganador de la buena pro, dentro del plazo previsto en el artículo 141 del Reglamento, debe presentar la documentación requerida en el Departamento de Abastecimiento, sito Calle Manuel Segura N° 422 – Castillo Rospigliosi – Lince, Lima, de lunes a viernes en el horario de 08:00 a 16:00 horas.

2.5. ADELANTO

NO APLICA

2.6. FORMA DE PAGO

La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en un único pago.

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

- Recepción del bien se efectuara, en los almacenes del SERVICIO DE SANIDAD Y

⁹ Según lo previsto en la Opinión N° 009-2016/DTN.

CAPÍTULO III
REQUERIMIENTO

Importante

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

3.1. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

REQUERIMIENTO N° 007

1. OBAC / ENTIDAD
FUERZA AEREA DEL PERU – SERVICIO DE SANIDAD Y FARMACIA

2. UNIDAD USUARIA (Obligatorio)
DIRECCION DE SANIDAD

3. DENOMINACIÓN DE LA CONTRATACIÓN (Obligatorio)
"ADQUISICION DE MATERIAL DE LABORATORIO"

4. FINALIDAD PÚBLICA (Obligatorio)
Garantizar el suministro de material de laboratorio para el abastecimiento de las Sanidades de las diferentes UIJDD de la FAP. Contribuyendo a la atención integral de salud del personal militar y sus familiares.

5. OBJETO DE LA CONTRATACIÓN (Obligatorio)
Objetivo General:
Solicitar el abastecimiento de material de laboratorio para atender a los pacientes de las diferentes Sanidades de la FAP.

Objetivo específico:
Brindar atención médica de manera oportuna y eficaz a los pacientes que son atendidos en las Diferentes Sanidades de la FAP.
Asegurar la continuidad de la atención médica.

6. ALCANCE Y DESCRIPCIÓN DE LOS BIENES, SERVICIOS Y/O CONSULTORIAS A CONTRATAR (Obligatorio)

ITEM 1: ADQUISICION DE MATERIAL PARA TOMA DE MUESTRA, ANTILOGRAMA Y OTROS"

SUB ITEM	FFTT/EEET TT/DR	DESCRIPCIÓN DEL BIEN O SERVICIO	U.M	CANTIDAD REQUERIDA	CARACTERIS TICAS/TECNI CAS
1	AGUJAS PARA TUBOTUBO VACUTAINER	AGUJAS PARA TUBOTUBO VACUTAINER	CAJA	200	Aguja múltiple para extracción de sangre al vacío 21 g x 1 in x 100.
2	ACIDO URICO	ACIDO URICO	CAJA	30	Kit de 250 determinaciones, método colorimétrico, con

1-33

3	CAPILARES AZULES SIN HEPARINA X 100 UNIDADES	FCO	100	Tubos de vidrio de 75mm largo, 1.1-1.2mm diámetro. Cada tubo contiene 100 unidades. Sin heparina.
4	CAPILARES ROJOS CON HEPARINAX 100 UNIDADES	FCO	150	Tubos de vidrio de 75mm largo, 1.1-1.2 mm diámetro. Cada tubo contiene 100 unidades. Con heparina.
5	COLECTOR ESTERIL DE PARA FLUIDOS BIOLÓGICOS	UND	600	Frasco x 100cc. plástico tapa rosca.
6	CREATININ A CREATININ CREATININA	CAJA	40	Kit de 250 determinaciones, método cinético, con frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar, reactivo provisto de tiempo de expiración de 1 año a partir de su ingreso

2-33

7	ESCOBILLA PARA LAVADO DE TUBOS	UND	97	Escobilla utilizado para el lavado de tubos de ensayo de laboratorio.	almacen, con carta de compromiso de cambio por vencimiento, con registro sanitario y protocolo de analisis.
8	GLUCOSA ANHIDRA PARA TEST DE TOLERANCIA	BOLSA	63	Bolsa x 80 gr. uso via oral.	
9	GLUCOSA ENZIMATICA X 1000 DETERMINACIONES	KIT	11	Metodo enzimatico para la determinacion de glucosa en suero o plasma. Presentación set x 1000 determinaciones. Características: glucosa enzimatica god que incluye a: estandar lineal; a mas, muestra biológica: suero, plasma, otros líquidos orgánicos, reactivos provistos con registro sanitario y protocolo de analisis fecha de vencimiento no menor de 12 meses.	
10	GRUPO SANGUINEO O (ANTI A-B-D FACTOR RH) X 10 ML (KIT)	KIT	40	Reactivo anti-a, anti-b, anti-d frascos 10 ml. con registro sanitario y protocolo de analisis fecha de vencimiento no menor de 12 meses.	

3-33

11	LAMINA CUBRECÁMARA DE NEUBAUER	UND	100	Lamina cubrecámara de 22x26mm.	menor de 12 meses.
12	LAMINA PORTA OBJETO	CAJA	300	Lamina portaobjeto biselada de 3 in x 1 in x 50	Empaque individual de bordes biselados, de 22x26mm.
13	LAMINAS DE VIDRIO CUBREOBJETO	CAJA	200	Laminillas de vidrio 22x22mm, caja por 100 unidades.	Laminillas de vidrio 22x22mm, caja por 100 unidades.
14	LIGADURA DE JEBE	UND	100	Banda elastica de brazalete, utilizado para comprimir una vena y para extraer sangre.	Banda elastica de brazalete, utilizado para comprimir una vena y para extraer sangre.
15	PUNTERA (TIPS) AMARILLA 10 µL - 100 µL BOLSA X 1000 UNDS	BOLSA	51	Punteras de 10 microlitros para cargar muestras de sueros bolsa x 1000 unidades color amarilla.	Punteras de 10 microlitros para cargar muestras de sueros bolsa x 1000 unidades color amarilla.
16	PUNTERA (TIPS) AZUL PARA PIPETA AUTOMATICA 10 µL - 1000 µL BOLSA X 500 UNDS	BOLSA	51	Punteras de 10 microlitros para cargar muestras de sueros bolsa x 1000 unidades color azul.	Punteras de 10 microlitros para cargar muestras de sueros bolsa x 1000 unidades color azul.
17	RECIPIENTE PARA HECES C/ESPÁTULA DE 30 ML	FCO	4,000	Material plástico, con tapa, no estéril, con espátula. Capacidad de 30 ml. cada bolsa de 400 unidades.	Material plástico, con tapa, no estéril, con espátula. Capacidad de 30 ml. cada bolsa de 400 unidades.
18	TABLA PARA LECTURA DE HEMATOCRITO	UND	50	Tabla de plástico, graduada para lectura de micro hematócrito.	Tabla de plástico, graduada para lectura de micro hematócrito.
19	TIRAS REACTIVAS	CAJA	200	Tiras reactivas	Uritest presentación

4-33

20	PARA ANALISIS DE ORINA, CAJA X 100 UNDS	PARA ANALISIS DE ORINA, CAJA X 100 UNDS	UND	200	Tubo de vidrio de borosilicato, 13 x 100 con tapa de rosca de baquelita.	Líquido viscoso y transparente para observar microscópicamente a través de un objetivo.	Kit de 250 determinaciones, método colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar, reactivo provisto de tiempo de expiración de 1 año a partir de su ingreso al almacén, con carta de compromiso de canje por vencimiento, con registro sanitario y protocolo de análisis.	tubos x 100 tras fecha de vencimiento menor de 12 meses registro sanitario y protocolo de análisis, contarán con 10 parámetros y deberán estar listo para su uso.
21	ACEITE DE ACEITE DE INMERSION	ACEITE DE ACEITE DE INMERSION	FCO	10	ACEITE DE ACEITE DE INMERSION	Líquido viscoso y transparente para observar microscópicamente a través de un objetivo.	Kit de 250 determinaciones, método colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar, reactivo provisto de tiempo de expiración de 1 año a partir de su ingreso al almacén, con carta de compromiso de canje por vencimiento, con registro sanitario y protocolo de análisis.	Tubo de vidrio de borosilicato, 13 x 100 con tapa de rosca de baquelita.
22	ALBUMINA CAJA X 3	ALBUMINA CAJA X 3	CAJA	09	ALBUMINA CAJA X 3	Líquido viscoso y transparente para observar microscópicamente a través de un objetivo.	Kit de 125 determinaciones, método colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar, reactivo provisto de tiempo de expiración de 1 año a partir de su ingreso al almacén, con carta de compromiso de canje por vencimiento, con registro sanitario y protocolo de análisis.	Tubo de vidrio de borosilicato, 13 x 100 con tapa de rosca de baquelita.
23	AMILASA	AMILASA	CAJA	09	AMILASA	Líquido viscoso y transparente para observar microscópicamente a través de un objetivo.	Kit de 125 determinaciones, método colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar, reactivo provisto de tiempo de expiración de 1 año a partir de su ingreso al almacén, con carta de compromiso de canje por vencimiento, con registro sanitario y protocolo de análisis.	Tubo de vidrio de borosilicato, 13 x 100 con tapa de rosca de baquelita.

5-33

24	ANTIESTREPTOLISINA O (ASO)	ANTIESTREPTOLISINA O (ASO)	FCO	08	ANTIESTREPTOLISINA O (ASO)	Prueba de látex. Suspensión de partículas de poliestireno, reactivo en estado líquido listo para su uso, con control positivo y negativo envasado y precinto de seguridad original. Número de lote visible, información referida a las condiciones de conservación, almacenamiento de producto y procedimiento de trabajo, complementos que permitan la realización de la prueba, en empaque de 50 ó 100 determinaciones.	herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar, reactivo provisto de tiempo de expiración de 1 año a partir de su ingreso al almacén, con carta de compromiso de canje por vencimiento, con registro sanitario y protocolo de análisis.
25	BENEDICT X 1 L	BENEDICT X 1 L	FCO	05	BENEDICT X 1 L	Solución de benedict cualitativo para determinación de glucosa en orina, envasado en plástico de polietileno, sellado.	herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar, reactivo provisto de tiempo de expiración de 1 año a partir de su ingreso al almacén, con carta de compromiso de canje por vencimiento, con registro sanitario y protocolo de análisis.

6-33

26	BILIRRUBIN BILIRRUBINA A DIRECTA DIRECTA	CAJA	12	completamente de seguridad. número de lote y fecha de expiración visible. Tiempo de expiración no menor de 12 meses a partir de la fecha de entrega. Presentación: 500 ml por frasco.
27	BILIRRUBIN BILIRRUBINA TOTAL	CAJA	09	Kit de 125 determinaciones, método colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar, reactivo provisto de tiempo de expiración de 1 año a partir de su ingreso al almacén, con carta de compromiso de canje por vencimiento, con registro sanitario y protocolo de análisis.

El Abc del Dpto. de Planificación
Tecnología
0-6120217-45

SESANFAP
0-6120217-04
DIAZ ESTEFANIA KATHERINE

7-33

28	COLORANT E WRIGHT	FCO	25	Solución utilizada para facilitar la diferenciación de los tipos de células de la sangre. Prueba de látex. Suspensión de partículas de poliestireno uniforme recubierta de IgG, en buffer glicina, pH: 8.2, sensibilidad: 8.8u/ml con control positivo y negativo. envase y precinto de seguridad original. número de lote visible.
29	FACTOR REUMATOIDEO	CAJA	09	Información referida a las condiciones de conservación, almacenamiento del producto y procedimiento de trabajo. Complementos que permitan la realización de la prueba, en empaque de 100 determinaciones. Kit de 125 determinaciones, método colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar, reactivo provisto de tiempo
30	GAMMA GLUTAMIL TRANSFER ASA(GGT)	FCO	11	GAMMA GLUTAMIL TRANSFERASA (GGT)

El Abc del Dpto. de Planificación
Tecnología
0-6120217-45

SESANFAP
0-6120217-04
DIAZ ESTEFANIA KATHERINE

8-33

31	HIDRÓXIDO DE POTASIO	HIDRÓXIDO DE POTASIO	FCO	05	de expiración de 1 año a partir de su ingreso al almacén, carta de compromiso de canje por vencimiento, con registro sanitario y protocolo de análisis. de Potasio en lentejuelas, envase sellado completamente con precinto de seguridad. Número de lote y fecha de expiración visible. Tiempo de expiración no menor de 12 meses a partir de la fecha de entrega. Presentación: 500 gramos por frasco.
32	PEPTONA BACTERIOLOGICA	PEPTONA BACTERIOLOGICA	FCO	03	Peptona bacteriológica x 500 grs.
33	SOLUCION TURCK	SOLUCION TURCK	FCO	05	Solución colorante usada para la lectura de leucocitos en el conteo de globulillos blancos.
34	SUDAN III	SUDAN III	FCO	04	Solución de sudan III, envase de plástico polietileno sellado completamente, número de lote y fecha de expiración visible, tiempo de expiración no menor de 12 meses.

9-33

El Abogado de Remesa
Tecnica FAP
NACIONAL PARA VASOPATIA NOBLEZ
0-6120719-0+SOL FAP
DIAZ ESTRADA KATHERINE
S-6120719-0+

43	AGAR MAC CONKEY	AGAR MAC CONKEY	FCO	04	de 500 gramos. Apariencia homogénea, distribución uniforme, vencimiento mayor de 12 meses. Medio de cultivo deshidratado, en frasco de plástico de 500 gramos.
44	AGAR MANITOL SALADO	AGAR MANITOL SALADO	FCO	04	de 500 gramos. Apariencia homogénea, distribución uniforme, vencimiento mayor de 12 meses. Medio de cultivo deshidratado, en frasco de plástico de 500 gramos.
45	AGAR MR-VP	AGAR MR-VP	FCO	04	de 500 gramos. Apariencia homogénea, distribución uniforme, vencimiento mayor de 12 meses.
46	AGAR MUELLER HINTON	AGAR MUELLER HINTON	FCO	04	de 500 gramos. Medio de cultivo deshidratado, en frasco de plástico de 500 gramos. Apariencia homogénea, distribución uniforme, vencimiento mayor de 12 meses.

12-33

El Abogado de Remesa
Tecnica FAP
NACIONAL PARA VASOPATIA NOBLEZ
0-6120719-0+SOL FAP
DIAZ ESTRADA KATHERINE
S-6120719-0+

47	AGAR SABOURAUD CON ANTIBIOTICO	FCO	04	Medio de cultivo deshidratado. En frasco de plástico de 500 gramos. Apariencia homogénea, distribución uniforme, vencimiento mayor de 12 meses.
48	AGAR SIM	FCO	04	Medio de cultivo deshidratado. En frasco de plástico de 500 gramos. Apariencia homogénea, distribución uniforme, vencimiento mayor de 12 meses.
49	AGAR TSI	FCO	04	Medio de cultivo deshidratado en frasco de plástico de 500 gramos. Apariencia homogénea, distribución uniforme, vencimiento mayor de 12 meses.
50	DISCOS DE SENSIBILIDAD AD ACIDO NALIDIXICO	FCO	04	Disco antibiótico ácido nalidixico. Concentración: 30mcg envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente con precinto de seguridad. número de lote y fecha de expiración visible. Presentación en papel impreso con siglas cantidad: 50 discos.

13-33

El Jefe del Área de Farmacia
Fuerza Aérea del Perú
04972617-AS

El Jefe del Área de Farmacia
Fuerza Aérea del Perú
04972617-AS

51	DISCOS DE SENSIBILIDAD AD AMIKACINA	FCO	04	Disco antibiótico amikacina. Concentración: 30mcg envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente con precinto de seguridad. número de lote y fecha de expiración visible. Presentación en papel impreso con siglas cantidad: 50 discos.
52	DISCOS DE SENSIBILIDAD AD AMOXICILINA	FCO	04	Disco antibiótico amoxicilina. Concentración: 30mcg envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente con precinto de seguridad. número de lote y fecha de expiración visible. Presentación en papel impreso con siglas cantidad: 50 discos.
53	DISCOS DE SENSIBILIDAD AD AMPICILINA + SULBACTAM	FCO	04	Disco antibiótico ampicilina+sulbactam. Concentración: 20mcg envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente con precinto de seguridad. número de lote y fecha de expiración visible. Presentación en papel impreso con siglas cantidad: 50 discos.

14-33

El Jefe del Área de Farmacia
Fuerza Aérea del Perú
04972617-AS

El Jefe del Área de Farmacia
Fuerza Aérea del Perú
04972617-AS

54	DISCOS DE SENSIBILIDAD AD AZTREONA M	DISCOS DE SENSIBILIDAD AD AZTREONAM	FCO	04	Disco antibiótico am. Concentración: 30mcg envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente con precinto de seguridad. Número de lote y fecha de expiración visible. Presentación en papel impreso con siglas cantidad: 50 discos.
55	DISCOS DE SENSIBILIDAD AD CEFACLOR	DISCOS DE SENSIBILIDAD AD CEFACLOR	FCO	04	Disco antibiótico cefaclor. Concentración: 30mcg envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente con precinto de seguridad. Número de lote y fecha de expiración visible. Presentación en papel impreso con siglas cantidad: 50 discos.
56	DISCOS DE SENSIBILIDAD AD CEFALOTIN A	DISCOS DE SENSIBILIDAD AD CEFALOTINA	FCO	04	Disco antibiótico cefalotina. Concentración: 30mcg envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente con precinto de seguridad. Número de lote y fecha de expiración visible.

15-33

El Jefe del Bº de Farmacia
Teresa FAP
0-8572517-45

SOSFAP
DIAZ ESTRADA KATHERINE
S-61220715-04

57	DISCOS DE SENSIBILIDAD AD CEFOTAXIM A	DISCOS DE SENSIBILIDAD AD CEFOTAXIMA	FCO	04	Disco antibiótico cefotaxima. Concentración: 30mcg envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente con precinto de seguridad. Número de lote y fecha de expiración visible. Presentación en papel impreso con siglas cantidad: 50 discos.
58	DISCOS DE SENSIBILIDAD AD CEFOTIN A	DISCOS DE SENSIBILIDAD AD CEFOTITINA	FCO	04	Disco antibiótico cefotina. Concentración: 30mcg envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente con precinto de seguridad. Número de lote y fecha de expiración visible. Presentación en papel impreso con siglas cantidad: 50 discos.
59	DISCOS DE SENSIBILIDAD AD CEFRADINA A	DISCOS DE SENSIBILIDAD AD CEFRADINA	FCO	04	Disco antibiótico cefradina. Concentración: 30mcg envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente con precinto de seguridad. Número de lote y fecha de expiración visible.

16-33

El Jefe del Bº de Farmacia
Teresa FAP
0-8572517-45

SOSFAP
DIAZ ESTRADA KATHERINE
S-61220715-04

60	DISCOS DE SENSIBILIDAD AD CEFTRIAZOLINA	DISCOS DE SENSIBILIDAD AD CEFTRIAZOLINA	FCO	04	Presentación en papel impreso con siglas cantidad: 50 discos. Disco antibiótico ceftriaxona. Concentración: 30mcg/envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente con precinto de seguridad. número de lote y fecha de expiración visible. Presentación en papel impreso con siglas cantidad: 50 discos.
61	DISCOS DE SENSIBILIDAD AD CEFTRIAXONA	DISCOS DE SENSIBILIDAD AD CEFTRIAXONA	FCO	04	Disco antibiótico ceftriaxona. Concentración: 30mcg/envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente con precinto de seguridad. número de lote y fecha de expiración visible. Presentación en papel impreso con siglas cantidad: 50 discos.
62	DISCOS DE SENSIBILIDAD AD CIPROFLOXACINA	DISCOS DE SENSIBILIDAD AD CIPROFLOXACINA	FCO	04	Disco antibiótico ciprofloxacina. Concentración: 5mcg/envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente con precinto de seguridad. número de lote y fecha de expiración visible.

17-33

El Jefe del FAP de Farmacia
Teresa FAP
0-61230719-0-*

El Jefe del FAP de Farmacia
Teresa FAP
0-61230719-0-*

63	DISCOS DE SENSIBILIDAD AD GENTAMICINA	DISCOS DE SENSIBILIDAD AD GENTAMICINA	FCO	04	Disco antibiótico gentamicina. Concentración: 10mcg. Envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente con precinto de seguridad. número de lote y fecha de expiración visible. Presentación en papel impreso con siglas cantidad: 50 discos.
64	DISCOS DE SENSIBILIDAD AD IMPENEN	DISCOS DE SENSIBILIDAD AD IMPENEN	FCO	04	Disco antibiótico imipenem. Concentración: 10mcg/envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente con precinto de seguridad. número de lote y fecha de expiración visible. Presentación en papel impreso con siglas cantidad: 50 discos.
65	DISCOS DE SENSIBILIDAD AD NITROFURANTOINA	DISCOS DE SENSIBILIDAD AD NITROFURANTOINA	FCO	04	Disco antibiótico nitrofurantoina. Concentración: 300mcg/envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente con precinto de seguridad. número de lote y fecha de expiración visible.

18-33

El Jefe del FAP de Farmacia
Teresa FAP
0-61230719-0-*

El Jefe del FAP de Farmacia
Teresa FAP
0-61230719-0-*

66	DISCOS DE SENSIBILIDAD NORFLOXACINA	DISCOS DE SENSIBILIDAD NORFLOXACINA	FCO	04	Presentación en papel impreso con siglas. Cantidad: 50 discos. Disco antibiótico norfloxacin. Concentración: 10mcg. Envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente con precinto de seguridad. Número de lote y fecha de expiración visible. Presentación en papel impreso con siglas. Cantidad: 50 discos.
67	DISCOS DE SENSIBILIDAD NOVIOBIOTICINA	DISCOS DE SENSIBILIDAD NOVIOBIOTICINA	FCO	04	Disco antibiótico novobiocina. Concentración: 5mcg. Envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente con precinto de seguridad. Número de lote y fecha de expiración visible. Presentación en papel impreso con siglas. Cantidad: 50 discos.
68	DISCOS DE SENSIBILIDAD SULFAMETOXAZOL-TRIMETOPRIM	DISCOS DE SENSIBILIDAD SULFAMETOXAZOL-TRIMETOPRIM	FCO	04	Disco antibiótico trimetoprim-sulfametoxazol. Concentración: 25mcg. Envase de plástico polietileno de alta densidad, sellado completamente con precinto de seguridad. Número de lote y fecha de expiración visible. Presentación en papel impreso con siglas. Cantidad: 50 discos.

El Jefe del FAP, de Firma: [Firma]
Tiene FAP
0-81230715-0-*

El Jefe del FAP, de Firma: [Firma]
Tiene FAP
0-81230715-0-*

10-33

ITEM 2: "MATERIAL Y REACTIVO PARA LABORATORIO"

SUB ITEM	FFTT/ET T/TOR	DESCRIPCIÓN DEL BIEN O SERVICIO	U.M	CANTIDAD REQUERIDA	CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS
1	E.Z. CLEANSER	E.Z. CLEANSER	FCO	42	Solución de limpieza para analizador hematológico, solución de cleanser en botella de 50 ml.
2	SOLUCION LISANTE	SOLUCION LISANTE	FCO	28	Solución para uso de en situ analizador hematológico, frasco de 500 ml con fecha de vencimiento no menor de 12 meses.
3	DILUYENTE HEMATOLOGICO	DILUYENTE HEMATOLOGICO	CAJA	21	Diluyente para analizador hematológico, con medición de WBC, RBC, PLT, con

20-33

4	PROBE CLEANSER	FCO	36	presentación en Caja de 20 litros. diluyente para equipo hematológico automatizado gennui kit-6400
5	CINTA INDICADORA DE ESTERILIZACIÓN	UND	10	Solución de limpieza para analizador hematológico, solución de probe cleanser en botella de 50 ml.
6	COLESTEROL TOTAL X 500 DETERMINACIONES	CAJA	47	Cinta autoadhesiva, con colorantes sensibles al calor de 121oc, papel crepado. dimensiones: 50mx19mm
7	DESHIDROGENASA LÁCTICA X 150 DET	CAJA	05	Colesterol x 500 enzimático x 500 determinaciones. Método enzimático para la determinación de colesterol en suero o plasma en frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado, conteniendo precipitante y estándar, reactivos provistos de tiempo de expiración 12 meses, con registro sanitario y protocolo de análisis
	DESHIDROGENASA LÁCTICA X 150 DET	CAJA	05	Metodología: cinético muestra biológica: suero o plasma tiempo de expiración: no menor de 12

21-33

El Jefe del BPA de Farmacia
Teresa Paz
0-61202715-0+
0-61202717-45+

El Jefe del BPA de Farmacia
Diaz Estrada Katherine
S-61202715-0+
S-61202717-45+

8	FOSFATASA ALCALINA	CAJA	14	meses a partir de la fecha de entrega accesorios: calibradores, kit de 125 determinaciones, método colorimétrico, con frasco opaco, herméticamente sellado, no reenvasado listo para usar, reactivo provisto de tiempo de expiración de 1 año a partir de su ingreso al almacén, con carta de compromiso de canje por vencimiento, con registro sanitario y protocolo de análisis.
9	GONADOTROPINA CORIONICA HUMANA HCG BETA (PRUEBA RAPIDA)	FCO	31	Determinación de hormona HCG cualitativa en tiras, presentación en frasco x 30 unidades.
10	HELICOBACTER PYLORI	CAJA	02	Ensayo inmunocromatográfico, de un solo paso para la determinación de anticuerpos contra el helicobacter pylori en suero. envase y precinto de seguridad original. Número de lote visible, tiempo de expiración no menor de 12 meses a partir de la fecha de entrega, presentación en

22-33

El Jefe del BPA de Farmacia
Teresa Paz
0-61202715-0+
0-61202717-45+

El Jefe del BPA de Farmacia
Diaz Estrada Katherine
S-61202715-0+
S-61202717-45+

11	HEMOGLOBINA GLICOSILADA	HEMOGLOBINA GLICOSILADA	KIT	05	empaquete de 25 a 100 unidades.
12	KIT DE CALIBRACION PARA PROTEINAS EN ORINA	KIT DE CALIBRACION PARA PROTEINAS EN ORINA	KIT	03	empaquete de 25 a 100 unidades.
13	KIT FSH (HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE) CAJA	KIT FSH (HORMONA FOLICULO ESTIMULANTE) CAJA	UND	02	empaquete de 25 a 100 unidades.
14	KIT HELICOBACTER PYLORI I.G.G	KIT HELICOBACTER PYLORI I.G.G	UND	03	empaquete de 25 a 100 unidades.
15	KIT HELICOBACTER PYLORI I.G.M	KIT HELICOBACTER PYLORI I.G.M	UND	03	empaquete de 25 a 100 unidades.
16	KIT PROGESTERONA	KIT PROGESTERONA	UND	02	empaquete de 25 a 100 unidades.
17	KIT PROLACTINA	KIT PROLACTINA	UND	02	empaquete de 25 a 100 unidades.
18	KIT PSA LIBRE (ANTIG. PROSTATICO ESPECIFICO)	KIT PSA LIBRE (ANTIG. PROSTATICO ESPECIFICO)	UND	01	empaquete de 25 a 100 unidades.

23-33

19	KIT PSA TOTAL (ANTIG. PROSTATICO ESPECIFICO)	KIT PSA TOTAL (ANTIG. PROSTATICO ESPECIFICO)	UND	03	empaquete de 25 a 100 unidades.
20	KIT T3 LIBRE (TRIYODOTIRONINA T3 LIBRE)	KIT T3 LIBRE (TRIYODOTIRONINA T3 LIBRE)	UND	02	empaquete de 25 a 100 unidades.
21	KIT T4 LIBRE (TIROXINA T4 LIBRE)	KIT T4 LIBRE (TIROXINA T4 LIBRE)	UND	02	empaquete de 25 a 100 unidades.
22	KIT TESTOSTERON	KIT TESTOSTERON	UND	02	empaquete de 25 a 100 unidades.
23	KIT TIROXINA T4	KIT TIROXINA T4	UND	02	empaquete de 25 a 100 unidades.
24	KIT TRIYODOTIRONINA T3 TOTAL	KIT TRIYODOTIRONINA T3 TOTAL	UND	02	empaquete de 25 a 100 unidades.
25	KIT TSH (HORMONA ESTIMULANTE DE LA TIROIDES) ULTRASENSIBLE	KIT TSH (HORMONA ESTIMULANTE DE LA TIROIDES) ULTRASENSIBLE	UND	02	empaquete de 25 a 100 unidades.
26	KIT VITAMINA B12	KIT VITAMINA B12	UND	04	empaquete de 25 a 100 unidades.
27	KIT HEPATITIS B (ANTIG. CORE TOTAL (ANTI-HBC AG))	KIT HEPATITIS B (ANTIG. CORE TOTAL (ANTI-HBC AG))	CAJA	06	empaquete de 25 a 100 unidades.
28	KIT HEPATITIS B (ANTIG. SUPERFICIE (ANTI-HBSAG))	KIT HEPATITIS B (ANTIG. SUPERFICIE (ANTI-HBSAG))	CAJA	02	empaquete de 25 a 100 unidades.
29	KIT HEPATITIS C (ANTIG. HCV)	KIT HEPATITIS C (ANTIG. HCV)	CAJA	01	empaquete de 25 a 100 unidades.
30	PRUEBAS VIH (METODO ELISA)	PRUEBAS VIH (METODO ELISA)	FCO	03	empaquete de 25 a 100 unidades.

24-33

					expiración menor a 12 meses, con registro sanitario, y protocolo de análisis x 36
--	--	--	--	--	--

6.1 Condiciones de operación

NO APLICA

6.2 Condición del Material

- Nuevo

6.3 Plan de trabajo (Solo en el caso de Servicios)

NO APLICA

6.4 Recursos a ser provistos por el proveedor (Solo en el caso de Servicios)

NO APLICA

6.5 En caso de requerirse capacitación y/o entrenamiento como parte de la prestación principal

NO APLICA

6.6 Contrataciones de carácter permanente, cuya provisión se requiera de manera continua o periódica.

NO APLICA

7. EMBALAJE Y ROTULADO

Embalaje. - El embalaje de los materiales de laboratorio, según su condición y/o presentación, deberá cumplir con los siguientes requisitos: Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento. Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables. Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del medicamento, concentración, forma farmacéutica, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor, especificaciones para la conservación y almacenamiento. Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del medicamento. En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negra e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja. Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador, entre otros. Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la

25-33

El Jefe del Área de Farmacia
Trinidad P. P.
0-9312617-45

El Jefe del Área de Farmacia
Trinidad P. P.
0-9312617-45

paleta (parihuela) estándar definida según NTP vigente. Así mismo en caso de material radiográfico se debe considerar:

Envase primario: que garantice la integridad y conservación de las cualidades fotosensibles de las películas radiográficas.

Envase secundario: el embalaje debe ser en cajas de cartón de primer uso, resistente a la manipulación, transporte y almacenamiento, que facilite su conteo y apilamiento, debidamente rotulado indicando como mínimo: nombre de producto, cantidad, lote y fecha de vencimiento.

Rotulado. - De acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario. El contenido de los rotulados de los envases mediano e inmediato deberá contener la información establecida en el marco de los dispositivos legales con los cuales se otorgó la inscripción o reinscripción de su Registro Sanitario (Capítulo IV del Título II, de Envases y Rotulados del Decreto Supremo N° 016-2011-SA, y sus modificaciones según corresponda) y ser impresa con tinta indeleble y resistente a la manipulación. Tratándose del número de lote y fecha de expiración, éstos también podrán ser impresos en alto o bajo relieve.

- **Envase inmediato** Sólo se aceptará envase inmediato, que asegure la conservación y hermeticidad del producto, según corresponda a su presentación, el mismo que deberá contener rotulado impreso según lo autorizado en el Registro Sanitario. En el caso de que el envase inmediato, por su tamaño, no pueda contener toda la información, deberá contener la información señalada en el artículo 44° del Decreto Supremo N.° 016-2011/MINSA Capítulo II, artículo 44° y 45°, según corresponda.

- **Envase mediano** En envase autorizado en el Registro Sanitario, que permita proteger el producto durante su transporte y almacenamiento. Será exigible que cada envase mediano lleve impreso el código de identificación estándar en salud, Código EAN/UCC (European Article Number/The Uniform Code Council), al cual se denominará código específico del producto farmacéutico (D.S. N.° 024-2005-SA, Identificación Estándar de Dato en Salud N.° 002: "Producto Farmacéutico en el Sector Salud", Numeral 4.3.2), cuando entre en aplicación el citado dispositivo.

- **Logotipo.** El envase mediano e inmediato de los medicamentos a adquirirse, debe llevar el logotipo solicitado por la respectiva Entidad, con letras visibles y tinta indeleble, preferentemente de color negro:

ENVASE INMEDIATO:

"FUERZA AEREA DEL PERU"
PROHIBIDA SU VENTA

26-33

ENVASE MEDIATO:

"FUERZA AEREA DEL PERU"
N° 2022-SESAN/FAP
PROHIBIDA SU VENTA

- Inserto Se debe adjuntar para cada envase mediano, el inserto aprobado en su Registro Sanitario. El contenido del inserto que acompaña al medicamento deberá estar conforme a lo establecido en el artículo 48° del Decreto Supremo N° 016-2011/MINSA Capítulo II, artículo 44° y 45°, según corresponda.

8. REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS NACIONALES

Documentación que servirá para acreditar el cumplimiento de las Especificaciones Técnicas: El postor deberá presentar:

- Un cuadro resumen donde detallara por cada ítem el número de Registro Sanitario y su fecha de vencimiento, Vigencia de BPM, Vigencia de BPA, número de lote y fecha de vencimiento del producto consignado en el protocolo de análisis, sustentados con: copia simple del Registro Sanitario (fabricante o importador) o Certificado de Registro Sanitario (importador) de los ítems ofertados, vigente a la fecha de presentación de ofertas.

Si el postor es el mismo fabricante deberá presentar:

- **Magistral:** Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), vigente a la fecha de presentación de ofertas, el cual deberá tener una antigüedad no mayor de dos (2) años, contado desde la fecha de su emisión, salvo que el documento consigne una vigencia mayor, y estarán acompañados de su respectiva traducción al español.
- También se aceptarán como documentos alternativos: el Certificado CE, de la Comunidad Europea (Directiva 93/42/EEC vigente para Dispositivos médicos o la Directiva 90/385/EEC, vigente para Dispositivos médicos implantables según sea el caso); Certificado Food and Drugs Administration (FDA).

Para los productos de la clase I fabricados en el extranjero donde no se emite BPM, se aceptará la declaración del fabricante del cumplimiento de la Norma CE con el respectivo ISO 13485-2003

- Para los productos provenientes de países donde no se emiten CBPM ni Certificado CE, se podrá presentar el Certificado de Libre Venta o el Certificado de Libre Comercialización, en los que deberán señalar que la empresa fabricante cumple con las Buenas Prácticas de Manufactura o de fabricación.

Fabricantes nacionales: copia simple del Certificado de BPM, emitida por la DIGEMID y vigente a la fecha de presentación de propuestas.

Si el postor es drogueria, distribuidor o importador:

27-33

El Jefe del Área de Farmacia
Teresa Ruiz Yagupita N° 412
0-81232719-04

El Jefe del Área de Farmacia
Teresa Ruiz Yagupita N° 412
0-81232719-04

- Copia simple del Certificado de BPM del fabricante del producto que comercializa. Si el Certificado está en idioma extranjero, adjuntar traducción al castellano.
- También se aceptarán como documentos alternativos: el Certificado CE, de la Comunidad Europea (Directiva 93/42/EEC vigente para Dispositivos médicos o la Directiva 90/385/EEC, vigente para Dispositivos médicos implantables según sea el caso); Certificado Food and Drugs Administration (FDA).

Para los productos provenientes de países donde no se emiten CBPM ni Certificado CE, se podrá presentar el Certificado de Libre Venta o el Certificado de Libre Comercialización, en los que deberán señalar que la empresa fabricante cumple con las Buenas Prácticas de Manufactura o de fabricación.

Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente a la fecha de presentación de las propuestas, a nombre del postor, emitido por la DIGEMID. En caso que el postor contrate el servicio de almacenamiento de los productos, deberá adjuntar una copia simple del contrato suscrito y una copia del Certificado de BPA a nombre de su proveedor.

Copia simple del Protocolo de Análisis, Análisis de Calidad, o Certificado de Calidad, firmado por el Analista Profesional/les de Control de Calidad responsable/s del análisis, debiendo consignar lo siguiente:

- (1) Nombre del laboratorio que emite el protocolo de Análisis.
- (2) Nombre genérico y/o Comercial del producto, de acuerdo a lo aprobado en la Resolución Directoral de autorización del registro Sanitario.
- (3) Forma farmacéutica y/o Presentación del producto.

(4) Obra Actualizada, farmacopea o suplemento de referencia a que se acoge el fabricante vigente a la fecha de fabricación del lote ofertado o que sea aprobado por los países de alta vigilancia sanitarios. En el caso que figure en el protocolo de análisis la obra oficial que no es la vigente, el postor podrá presentar una Declaración Jurada en la cual indique que no existe diferencia entre la obra oficial que figura en el protocolo de análisis y la obra oficial vigente, de ser necesario.

En el caso que existan otras pruebas que figuren en las obras oficiales vigentes, podrán presentar con protocolos adicionales, siempre y cuando se encuentren registrados en la ANM.

(5) Metodología Analítica o Norma Técnica a la que se acoge el fabricante para los productos que no se encuentran comprendidos en farmacopeas. Se aceptará por excepción norma técnica propia, si esta tiene parámetros más exigentes que los de cualquier farmacopea a la que se acoge (en castellano), de ser necesario.

(6) Número de lote idéntico al ofertado. Si el número de lote estuviera indicado dentro de un código de uso interno del fabricante, el postor explicará en hoja

28-33

aparte su interpretación.

(7) Fecha de vencimiento.

(8) Fecha de aprobación y/o fecha de liberación y/o fecha de análisis.

(9) Análisis físico-químico, señalando las especificaciones, los valores límites de aceptación de las pruebas realizadas y los resultados obtenidos.

- Análisis Microbiológico, señalando los valores límites de aceptación de los ensayos realizados y los resultados obtenidos.

- En caso de no presentar algunos de los ensayos o en caso de entregar otros que considere equivalentes, el postor deberá fundamentarlos en hoja aparte, debiendo presentar la copia de las páginas de la obra oficial respectiva, la cual toma como referencia para su análisis Microbiológico asimismo adjuntar el protocolo de control de calidad Microbiológico de su propuesta.

(10) Firma del Analista o de los Profesionales de Control de Calidad responsables del análisis.

9. NORMAS TÉCNICAS

NO APLICA

10. ACONDICIONAMIENTO, MONTAJE O INSTALACIÓN

NO APLICA

11. TRANSPORTE Y SEGUROS

NO APLICA (INCOTERMS)

12. GARANTÍA TÉCNICA Y/O COMERCIAL

La garantía comercial de los bienes materia de la presente contratación debe ser igual o mayor a doce (12) meses, los que se computarán desde la conformidad emitida por el Comité de Control de Calidad y el Área Usuaria.

13. DISPONIBILIDAD DE SERVICIOS Y REPUESTOS

NO APLICA

14. VISITA

NO APLICA

15. PRESTACIONES ACCESORIAS A LA PRESTACIÓN PRINCIPAL.

NO APLICA

29-33

0-61260715-04
DIAZ ESTRADA KATHERINE
Firma del Analista o de los Profesionales de Control de Calidad responsables del análisis.

0-61260715-04
DIAZ ESTRADA KATHERINE
Firma del Analista o de los Profesionales de Control de Calidad responsables del análisis.

16. LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN

Lugar. - La entrega de los bienes se efectuará en el Almacén del Servicio de Sanidad y Farmacia sito: Calle Manuel Segura N.° 422 Lince en el horario de lunes a viernes de 08:30 a.m. a 12:00 p.m.

Plazo. - (10) Días calendario desde el día siguiente de notificada y recibida la Orden de Compra.

17. ENTREGABLES

Una sola entrega

18. ADELANTOS

No se han considerado adelantos

19. CONFIDENCIALIDAD

La Entidad debe preservar la seguridad, integridad y confidencialidad de toda oferta, encargándose de que el contenido de la misma sea revisado únicamente después de su apertura. 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.

20. PRUEBAS PARA LA CONFORMIDAD DE LOS BIENES

NO APLICA

21. FORMA DE PAGO

La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en un único pago.

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

- Recepción y conformidad por el Jefe de la Sección de Almacenes del Departamento de Abastecimiento, el Comité de Control de Calidad y el Jefe del Departamento de Abastecimiento.
- Informe del Funcionario responsable del Jefe del Departamento de Farmacia (Área Usuaria) emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.
- Comprobante de pago.
- Guía de Remisión.

22. OTRAS PENALIDADES APLICABLES.

NO APLICA

30-33

0-61260715-04
DIAZ ESTRADA KATHERINE
Firma del Analista o de los Profesionales de Control de Calidad responsables del análisis.

0-61260715-04
DIAZ ESTRADA KATHERINE
Firma del Analista o de los Profesionales de Control de Calidad responsables del análisis.

23. RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS.

El plazo máximo de responsabilidad por la calidad ofrecida y por los vicios ocultos de los bienes ofertados será de un año contado a partir de la conformidad otorgada.

24. ARBITRAJE

El recurso de apelación se presenta ante la Entidad convocante, y es conocido y resuelto por su Titular, cuando el valor estimado sea igual o menor a cincuenta (50) UIT. Cuando el valor estimado sea mayor a dicho monto, el recurso de apelación se presenta ante y es resuelto por el Tribunal de Contrataciones del Estado.

En los procedimientos de selección según relación de ítems, el valor estimado total del procedimiento determina ante quién se presenta el recurso de apelación.

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 éste, se impugnan ante el Tribunal de Contrataciones del Estado.

25. CONFORMIDAD DEL BIEN, SERVICIO Y CONSULTORIAS

La Recepción y Conformidad será dada por el jefe del: Departamento de Abastecimiento, Farmacia y Sección de Almacenes.

26. PROPIEDAD INTELECTUAL

NO APLICA

27. CONDICIÓN DE LOS CONSORCIOS (MERCADO NACIONAL)

-Número máximo de Consorcios: 02 integrantes.

28. MODALIDAD DE CONTRATACION

NO APLICA

29. SUBCONTRATACIÓN

NO APLICA

31-33

El Jefe del Área de Farmacia
Manuel Segura
0-532017-15-04

El Jefe del Área de Farmacia
Manuel Segura
0-532017-15-04

30. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (MERCADO NACIONAL)

CAPACIDAD LEGAL:

EXPERIENCIA DEL POSTOR:

FACTURACIÓN

Requisitos:

El postor debe acreditar un monto facturado acumulado no mayor a tres (3) veces el valor estimado de la contratación, 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 computaran desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda.

En el caso de postores que declaren tener la condición de micro y pequeña empresa, se acredita una experiencia no mayor al veinticinco por ciento (25%) del valor estimado de la contratación, 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 computaran desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda. En el caso de consorcios, todos los integrantes deben contar con la condición de micro y pequeña empresa.

Se consideran bienes similares a las siguientes: Adquisición de Material de Laboratorio.

Acreditación:

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

31. COMPENSACIONES INDUSTRIALES Y SOCIALES OFFSET

NO APLICA

32. DEPENDENCIA RESPONSABLE Y LUGAR DONDE SE PERFECCIONARÁ EL CONTRATO

Departamento de Abastecimiento del Servicio de Sanidad y Farmacia (SESAN) sito Calle Manuel Segura 422-Linco, de lunes a viernes en el horario de 08:30 a.m. a 16:45 p.m.

32-33

33. OTROS

- LA ENTIDAD exigirá su derecho a reclamar posteriormente por defectos o vicios ocultos, conforme a lo dispuesto artículo 40 de la Ley de Contrataciones del Estado y 146 de su Reglamento.

DIAN C.T. J. MATHERNE
S-01-2021-12-12*

Firma y sello del área usuaria
El Jefe del Área de Farmacia
Yusman Huayapata Huélez
0987261140*

33-33

Importante

Para determinar que los postores cuentan con las capacidades necesarias para ejecutar el contrato, el órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, incorporará 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

B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD		
Requisitos:		
El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a lo descrito en el siguiente cuadro:		
N°	S/.	
ITEM 1	350,000 (Trecientos cincuenta mil con 00/100 soles)	
ITEM 2	320,000 (Trescientos veinte mil con 00/100 soles)	

En el caso de postores que declaren en el Anexo N° 1 tener la condición de micro y pequeña empresa, se acredita una experiencia de:

N°	S/.
ITEM 1	28,000 (Veintiocho mil con 00/100 soles)
ITEM 2	25,000 (Veinticinco mil con 00/100 soles)

Por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda. En el caso de consorcios, todos los integrantes deben contar con la condición de micro y pequeña empresa.

Se consideran bienes similares a los siguientes MATERIAL DE LABORATORIO

Acreditación:

La experiencia del postor en la especialidad se acreditará con copia simple de (i) contratos u órdenes de compra, y su respectiva conformidad o constancia de prestación; o (ii) comprobantes de pago cuya cancelación se acredite documental y fehacientemente, con voucher de depósito, nota de abono, reporte de estado de cuenta, cualquier otro documento emitido por Entidad del sistema financiero que acredite el abono o mediante cancelación en el mismo comprobante de pago¹⁰ correspondientes a un

¹⁰ Cabe precisar que, de acuerdo con la Resolución N° 0065-2018-TCE-S1 del Tribunal de Contrataciones del Estado:

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.

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 sustantiva correspondiente.

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

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

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

Importante

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

"... 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 fehacientemente 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 si se contaría con la declaración de un tercero que brinde certeza, ante la cual debiera reconocerse la validez de la experiencia".

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 Evaluación: Se evaluará considerando el precio ofertado por el postor. Acreditación: 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: $PI = \frac{Om \times PMP}{Oi}$ I = Oferta PI = Puntaje de la oferta a evaluar Oi = Precio i Om = Precio de la oferta más baja PMP = Puntaje máximo del precio 100 puntos ¹¹
PUNTAJE TOTAL	100 puntos

Importante

Los factores de evaluación elaborados por el órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, 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.

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

CAPITULO V
PROFORMA DEL CONTRATO

Importante

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

Conste por el presente documento, la contratación de ADQUISICIÓN DE MATERIAL DE LABORATORIO PARA SESAN PP-0135, que celebra de una Fuerza Aérea del Perú - Servicio de Sanidad y Farmacia, 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 órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, adjudicó la buena pro de la ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 4-2022 SESANFAP para la contratación de ADQUISICIÓN DE MATERIAL DE LABORATORIO PARA SESAN PP-0135, 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 ADQUISICIÓN DE MATERIAL DE LABORATORIO PARA SESAN PP-0135.

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

CLÁUSULA CUARTA: DEL PAGO¹²

LA ENTIDAD se obliga a pagar la contraprestación a EL CONTRATISTA en soles, en único pago, luego de la recepción formal y completa de la documentación correspondiente, según lo establecido en el artículo 171 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

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

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

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

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

CLÁUSULA QUINTA: DEL PLAZO DE LA EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN

El plazo de ejecución del presente contrato es de 10 días calendarios, el mismo que se computa desde el día siguiente de notificada y recibida la orden de compra.

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 Carta Fianza 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

De conformidad con el artículo 152 del Reglamento, no se constituirá garantía de fiel cumplimiento del contrato ni garantía de fiel cumplimiento por prestaciones accesorias, en contratos cuyos montos sean iguales o menores a doscientos mil Soles (S/ 200,000.00). Dicha excepción también aplica a 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 no supere el monto señalado anteriormente.

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 NOVENA: ADELANTO DIRECTO

NO APLICABLE

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 la Sección Almacenes - Departamento de Abastecimiento del SERVICIO DE SANIDAD sito en la Calle Manuel Segura N° 422 - Distrito de Lince, Provincia y Región de Lima, en el horario de lunes a viernes de 08:30 a.m. a 12:00 p.m. y la conformidad será otorgada por el Jefe del Dpto. de Abastecimiento, Jefe del Dpto. Farmacia y Jefe de la Sección Almacenes 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 cumple 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 Un (01) 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 alcanzarse cada una un monto máximo equivalente al diez por ciento (10%) del monto del contrato vigente, o de ser el caso, del ítem que debió ejecutarse.

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

CLÁUSULA DÉCIMA CUARTA: RESOLUCIÓN DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA: RESPONSABILIDAD DE LAS PARTES

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA: ANTICORRUPCIÓN

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

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

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA SÉTIMA: MARCO LEGAL DEL CONTRATO

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

CLÁUSULA DÉCIMA OCTAVA: SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS¹³

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

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

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

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

CLÁUSULA DÉCIMA NOVENA: FACULTAD DE ELEVAR A ESCRITURA PÚBLICA

Cualquiera de las partes puede elevar el presente contrato a Escritura Pública con todos

¹³ De acuerdo con el numeral 225.3 del artículo 225 del Reglamento, las partes pueden recurrir al arbitraje ad hoc cuando las controversias deriven de procedimientos de selección cuyo valor estimado sea menor o igual a cinco millones con 00/100 soles (S/ 5 000 000.00).

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: FUERZA AEREA DEL PERU – SERVICIO DE SANIDAD Y FARMACIA (SESAN) Calle Manuel Segura 422 Lince de lunes a viernes en el horario de 8:00 hrs. a 12:00 hrs.

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

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

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

"LA ENTIDAD"

"EL CONTRATISTA"

Importante

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

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

ANEXOS

ANEXO N° 1

DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
Adjudicación Simplificada N° 4-2022-SESANFAP
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):	SI	NO
MYPE ¹⁵			
Correo electrónico:			

Autorización de notificación por correo electrónico:

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

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

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

¹⁵ Esta información será verificada por la Entidad en la página web del Ministerio de Trabajo y Promoción del Empleo en la sección consulta de empresas acreditadas en el REMYPE en el link <http://www2.trabajo.gob.pe/servicios-en-linea-2/> y se tendrá en cuenta en caso de empate, conforme a lo previsto en el artículo 91 del Reglamento.

¹⁶ Cuando el monto del valor estimado del procedimiento o del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200,000.00), en caso 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
Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
Adjudicación Simplificada N° 4-2022-SESANFAP
Presente.-

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

Datos del consorciado 1			
Nombre, Denominación o Razón Social:			
Domicilio Legal:			
RUC:	TELÉFONO(S):	SI	NO
MYPE ¹⁷			
Correo electrónico:			

Datos del consorciado 2			
Nombre, Denominación o Razón Social:			
Domicilio Legal:			
RUC:	TELÉFONO(S):	SI	NO
MYPE ¹⁸			
Correo electrónico:			

Datos del consorciado ...			
Nombre, Denominación o Razón Social:			
Domicilio Legal:			
RUC:	TELÉFONO(S):	SI	NO
MYPE ¹⁹			
Correo electrónico:			

Autorización de notificación por correo electrónico:

Correo electrónico del consorcio:

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

¹⁷ Esta información será verificada por la Entidad en la página web del Ministerio de Trabajo y Promoción del Empleo en la sección consulta de empresas acreditadas en el REMYPE en el link <http://www2.trabajo.gob.pe/servicios-en-linea-2/> y se tendrá en cuenta en caso de empate, conforme a lo previsto en el artículo 91 del Reglamento. Para dicho efecto, todos los integrantes del consorcio deben acreditar la condición de micro o pequeña empresa.

¹⁸ Ibidem.

¹⁹ Ibidem.

actuaciones:

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

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

²⁰ Cuando el monto del valor estimado del procedimiento o del ítem no supere los doscientos mil Soles (S/ 200,000.00), en caso 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
Adjudicación Simplificada N° 4-2022-SESAN/FAP
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
Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
Adjudicación Simplificada N° 4-2022-SESAN/FAP
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
Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
Adjudicación Simplificada N° 4-2022-SESAN/FAP
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].

[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

Adjudicación Simplificada N° 4-2022-SESAN/FAP
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 ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA 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:

- Integrantes del consorcio
 - [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 1];
 - [NOMBRE, DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL DEL CONSORCIADO 2];
- 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.
- Fijamos nuestro domicilio legal común en [.....].
- Las obligaciones que corresponden a cada uno de los integrantes del consorcio son las siguientes:

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

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 1]

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

[DESCRIBIR LAS OBLIGACIONES DEL CONSORCIADO 2]

TOTAL OBLIGACIONES 100%²³

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

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

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

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

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

Importante

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

ANEXO N° 6

PRECIO DE LA OFERTA

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
Adjudicación Simplificada N° 4-2022-SESANFAP
Presente.-

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

CONCEPTO	PRECIO TOTAL
TOTAL	

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

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

Importante para la Entidad

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

Incluir o eliminar, según corresponda

Importante para la Entidad

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

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

ANEXO N° 7

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

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
Adjudicación Simplificada N° 4-2022-SESANFAP
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:

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

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

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

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

ANEXO N° 8
EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
Adjudicación Simplificada N° 4-2022-SESANFAP
Presente.-

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

N°	CLIENTE	OBJETO DEL CONTRATO	N° CONTRATO / OIC / COMPROBANTE DE PAGO	FECHA DEL CONTRATO O CP DE SER EL CASO ²⁴	EXPERIENCIA PROVENIENTE DE:	MONEDA	IMPORTE ²⁵	TIPO DE CAMBIO VENTA ²⁶	MONTO FACTURADO ACUMULADO ²⁷
1									
2									
3									

²⁴ Se refiere a la fecha de suscripción del contrato, de la emisión de la Orden de Compra o de cancelación del comprobante de pago, según corresponda.

²⁵ Únicamente, cuando la fecha del perfeccionamiento del contrato, sea previa a los ocho (8) años anteriores a la fecha de presentación de ofertas, caso en el cual el postor debe acreditar que la conformidad se emitió dentro de dicho período.

²⁶ Si el titular de la experiencia no es el postor, consignar si dicha experiencia corresponde a la matriz, al caso que el postor sea sucursal, o fue transmitida por reorganización societaria, debiendo acompañar la documentación substantiva correspondiente. Asimismo, si la experiencia es de una sucursal, se debe indicar si la experiencia es de una sucursal que forma parte de una sociedad 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; o la sociedad que resulta de la escisión, que se extingue producto de la fusión. En caso de que la experiencia sea de una sucursal que forma parte de una sociedad que comprende tanto una fusión como una escisión, la sociedad resultante podrá acreditar como suya la experiencia de la sociedad absorbida, correspondiente a la línea de negocio transmitida. En esta materia, la sociedad resultante podrá emplear la experiencia transmitida, como consecuencia de la reorganización societaria antes descrita, en los juicios procesales de selección en los que participe.

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

²⁸ El tipo de cambio venta debe corresponder al publicado por la SBS correspondiente a la fecha de suscripción del contrato, de la emisión de la Orden de Compra o de cancelación del comprobante de pago, según corresponda.

²⁹ Consignar en la moneda establecida en las bases.

[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
Adjudicación Simplificada N° 4-2022-SESAN/FAP
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/mp/content/relacion-de-proveedores-sancionados>.

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

ANEXO N° 10

SOLICITUD DE BONIFICACIÓN DEL CINCO POR CIENTO (5%) POR TENER LA CONDICIÓN DE MICRO Y PEQUEÑA EMPRESA

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
Adjudicación Simplificada N° 4-2022-SESAN/FAP
Presente.-

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

[CONSIGNAR CIUDAD Y FECHA]

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

Importante

• Para asignar la bonificación, el órgano encargado de las contrataciones o comité de selección, según corresponda, verifica la página web del Ministerio de Trabajo y Promoción del Empleo en la sección consulta de empresas acreditadas en el REMYPE en el link <http://www2.trabajo.gob.pe/servicios-en-linea-2-2/>.

• Para que un consorcio pueda acceder a la bonificación, cada uno de sus integrantes debe cumplir con la condición de micro y pequeña empresa.

ANEXO N° 11

DECLARACION JURADA DE VIGENCIA DE PRODUCTO OFERTADO

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
Adjudicación Simplificada N° 4-2022-SESAN/FAP
Presente.-

Mediante el presente el suscrito, postor y/o Representante Legal de [CONSIGNAR NOMBRE DE LA
CIA EN CASO DE SER PERSONA JURIDICA O PERSONA NATURAL], declaro que me comprometo
a canjear el producto que no tenga la vigencia requerido en el Capítulo III de las Bases, con la finalidad
de fomentar la participación de postores; si el producto a internarse tiene una vigencia menor a lo
requerido, mediante la presente declaración jurada me comprometo a canjear el producto antes de su
venimiento, por otro que tenga vigencia hasta los doce (12) meses requeridos en el Capítulo III de las
Bases (Requisito Técnico Mínimo).

Atentamente,

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

ANEXO N° 12

DECLARACION JURADA COMPROMISO DE CANJE DEL PRODUCTO POR:
VIGENCIA, VICIOS OCULTOS, DEFECTOS DE FABRICACION, FALTANTES DEL
PRODUCTO

Lima,.....

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
Adjudicación Simplificada N° 4-2022-SESAN/FAP
Presente.-

Nos es grato hacer llegar a Ud. la presente CARTA DE COMPROMISO DE CANJE Y/O REPOSICION,
POR VIGENCIA O VICIOS OCULTOS O DEFECTOS DE FABRICACION O FALTANTE DEL
PRODUCTO en representación de.....(nombre del postor/ Empresa y/o Consorcio), de los
productos ofertados que nos adjudiquen en el procedimiento de selección de ADJUDICACION
SIMPLIFICADA N° 4-2022 SESAN/FAP

El canje se efectuará con solo el requerimiento de la Entidad, en un plazo no mayor de diez (10) días
calendario y no generará gastos adicionales a los pactados a viestra entidad.

Atentamente

.....
Firma y sello del representante legal
Nombre / Razón Social del postor

ANEXI

ANEXO N° 13

CARTA DE AUTORIZACION
(PARA EL PAGO CON ABONO EN LA CUENTA BANCARIA DEL PROVEEDOR)

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
Adjudicación Simplificada N° 4-2022-SESAN/FAP
Presente.-

Asunto: Autorización para el pago con abonos en cuenta

Por medio de la presente, comunico a Uds. Que el numero del Código de Cuenta Interbancario (CCI) de nuestra empresa (nombre o razón social del proveedor titular de la cuenta y número de RUC) es el (indicar el CCI en Soles) agradeciéndole se sirva disponer lo conveniente para que los pagos a nombre de mi representada sean abonados en la cuenta que corresponde al indicado CCI en el Banco

Asimismo, dejo constancia que la factura a ser emitida por mi representada, una vez cumplida o atendida la correspondiente Orden de Compra y/o de Servicio o las prestaciones en bienes y/o servicios materia del contrato, quedará cancelada para todos sus efectos mediante la sola acreditación del importe de la referida factura a favor de la cuenta en la entidad bancaria a que se refiere el primer párrafo de la presente.

Atentamente,

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