

## Requerimiento



Firmado digitalmente por  
MONTROYA NAKANISHI John Martin FAU  
20131257750 hard  
Motivo: Soy el autor del documento.  
Fecha: 30.10.2025 10:29:41-0500

### Especificaciones Técnicas

<b>Órgano y/o Unidad Orgánica</b>	Servicio Especialidades Quirúrgicas, Hospital III Jose Cayetano Heredia
<b>Actividad del POI / Acción Estratégica PEI:</b>	OEI.01 Mejorar la seguridad social a través del otorgamiento eficiente y equitativo de las prestaciones de salud, económicas y sociales para beneficio de los asegurados. AEI.01.01 Prestaciones de salud oportunas para los asegurados.
<b>Código CUBSO y Descripción:</b>	<b>ITEM N° 01 – 4229420900250904</b> PLACA LCP DE ACERO INOXIDABLE DE 04 AGUJEROS PARA RADIO DISTAL ADULTO DE USO QUIRURGICO <b>ITEM N° 02 – 4232150500320249</b> PLACA LCP DE ACERO INOXIDABLE DE 09 AGUJEROS X 2.7/3.5 mm PARA HUMERO DISTAL MEDIAL DE USO QUIRURGICO <b>ITEM N° 03 – 4232150500341094</b> PLACA DE BLOQUEO DE ACERO INOXIDABLE DE BLOQUEO DE 7 AGUREJOS 2.7/3.5 mm PARA HUMERO DISTAL DORSO LATERAL IZQUIERDO USO QUIRURGICO <b>ITEM N° 04 -4232150500353417</b> PLACA DE BLOQUEO DE ACERO INOXIDABLE DE BLOQUEO DE HUMERO PROXIMAL 5 AGUJEROS X 3.5 mm PARA USO QUIRURGICO <b>ITEM N° 05 - 4232150500347796</b> PLACA DE RECONSTRUCCION ANGULADA LADO IZQUIERDO EN L DE 6 X 21 AGUJEROS SISTEMA 2.4 mm <b>ITEM N° 06 –4514150200164618</b> FIJADOR MANUAL <b>ITEM N° 07 –4232150700376173</b> PLACA DE OSTEOSINTESIS DE ESTABILIZACION DE FEMUR DISTAL CON SISTEMA PARA TORNILLOS DE BLOQUEO 160 mm PARA USO QUIRURGICO <b>ITEM N° 08 –4232150400180653</b> CLAVO INTRAMEDULAR DE ACERO INOXIDABLE BLOQUEADO PARA FEMUR DIAMETRO 10 mm PARA USO QUIRURGICO
<b>Denominación de la contratación:</b>	Adquisición de Material Médico para el Servicio Especialidades Quirúrgicas – Traumatología Hospital III Cayetano Heredia de la Red Asistencial Piura.

#### I. FINALIDAD PÚBLICA

La presente contratación busca mejorar la seguridad social a través del otorgamiento eficiente y equitativo de las prestaciones de salud, económicas y sociales para beneficio de los asegurados.

#### II. OBJETIVO DE LA CONTRATACIÓN

- **Objetivo General:**  
Adquirir dispositivos médicos delegados a compra local para los centros asistenciales de la Red Asistencial Piura.
- **Objetivos Específicos:**
  - Mejorar la seguridad social a través del otorgamiento eficiente y equitativo de las prestaciones de salud, económicas y sociales para beneficio de los asegurados.
  - Brindar prestaciones de salud oportunas para los asegurados.

#### III. CARACTERÍSTICAS Y CONDICIONES DE LOS BIENES A CONTRATAR

##### 3.1 Descripción de los bienes a contratar:

ITEM	CODIGO SAP	CANTIDAD	UM	MATERIAL REQUERIDO
1	20402473	3	UN	PLACA BLOQUEADA DE RADIO DISTAL
2	20402497	1	UN	PLACA DE HUMERO DISTAL MEDIAL BLOQUEADA
3	20402498	1	UN	PLACA DE HUMERO DISTAL LATERAL BLOQUEADA
4	20402499	1	UN	PLACA BLOQUEADA DE HUMERO PROXIMAL
5	20402481	2	UN	PLACA 3.5 MM BLOQUEADA
6	20402255	1	UN	FIJADOR EXTERNO TIPO AO PARA FEMUR PROXIMAL
7	20402689	1	UN	PLACA DE OSTEOSÍNTESIS RECTA ESTRECHA CON SISTEMA PARA TORNILLOS DE BLOQUEO
8	20402697	1	UN	CLAVO INTRAMEDULAR FEMUR

### 3.2 Características técnicas:

#### A. DEL MATERIAL MEDICO

CODIGO IETSI	CODIGO SAP
MM-449	20402473

**GRUPO O FAMILIA:** TRAUMATOLOGIA

**NOMBRE:** PLACA DE OSTEOSINTESIS PARA RADIO DISTAL CON SISTEMA PARA TORNILLOS DE BLOQUEO - RADIO DISTAL PALMAR



Viernes, 24 de Enero de 2014

**EMPAQUE**

- Individual.
- Que garantice la integridad del producto
- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes
- Rotulado según Bases.

**MATERIAL**

- Acero inoxidable.

**CARACTERISTICA**

- Placa preformada de perfil bajo útil para fracturas intra o extraarticulares, es un sistema de fijación interna diseñado para evitar la compresión del hueso y partes blandas.

**DIMENSIONES**

Placa para radio distal palmar

Dirección Izquierda / Derecha  
 Número de agujeros : Proximales 5 - 5  
 Distales 3 - 5  
 Longitud : 43 - 61 mm.



CODIGO IETSI	CODIGO SAP
MM-443	20402497

**GRUPO O FAMILIA:** TRAUMATOLOGIA

**NOMBRE:** PLACA DE OSTEOSINTESIS PARA METAFISIS DEL HÚMERO DISTAL LATERAL PARA SISTEMAS CON TORNILLOS DE BLOQUEO



Venez. 24 de Enero de 2014

**EMPAQUE**

- Individual.
- Que garantice la integridad del producto
- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes
- Rotulado según Bases

**MATERIAL**

- Acero Inoxidable

**CARACTERISTICA**

- Placa de osteosíntesis para fijación estable de fragmentos para tornillos normales y de bloqueo.

**DIMENSIONES**

- Dirección: Recta
- Número de agujeros : 7 - 9 - 11 - 13
- Longitud : 80 - 106 - 132 - 158 mm.



CODIGO IETSI	CODIGO SAP
MM-442	20402498

**GRUPO O FAMILIA:** TRAUMATOLOGIA

**NOMBRE:** PLACA DE OSTEOSINTESIS PARA METAFISIS DEL HÚMERO DISTAL LATERAL PARA SISTEMAS CON TORNILLOS DE BLOQUEO



Venez. 24 de Enero de 2014

**EMPAQUE**

- Individual.
- Que garantice la integridad del producto
- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes
- Rotulado según Bases

**MATERIAL**

- Acero Inoxidable

**CARACTERISTICA**

- Placa de osteosíntesis para fijación estable de fragmentos para tornillos normales y de bloqueo.

**DIMENSIONES**

- Dirección: Recta
- Número de agujeros : 7 - 9 - 11 - 13
- Longitud : 80 - 106 - 132 - 158 mm.



CODIGO IETSI	CODIGO SAP
MM-434	20402499

**GRUPO O FAMILIA:** TRAUMATOLOGIA

**NOMBRE:** PLACA DE OSTEOSINTESIS DE CABEZA DE HUMERO CON SISTEMA PARA TORNILLOS DE BLOQUEO 2.7/3.5MM



Vienes, 24 de Enero de 2014

**EMPAQUE**

- Individual
- Que garantice la integridad del producto
- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes
- Rotulado según Bases.

**MATERIAL**

- Acero inoxidable

**CARACTERISTICA**

Placa de osteosíntesis presenta en su extremo distal inferior una superficie cóncava con diseño especial para adaptarse a cabeza de húmero, uso en fracturas polifragmentarias y huesos osteoporóticos.

**DIMENSIONES**

- Número de agujeros : Proximales 9 - 9  
Distales 3 - 5
- Longitud : 90 mm - 114 mm



CODIGO IETSI	CODIGO SAP
MM-454	20402481

**GRUPO O FAMILIA:** TRAUMATOLOGIA

**NOMBRE:** PLACA DE OSTEOSINTESIS RECTA CON SISTEMA PARA TORNILLOS DE BLOQUEO 2.7/3.5 MM



Viajes, 24 de Enero de 2014

**EMPAQUE**

- Individual de polietileno
- Que garantice la integridad del producto.
- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes.
- Rotulado según Bases.

**MATERIAL**

- De Acero Inoxidable o Titanio

**CARACTERISTICA**

- Placa de osteosíntesis con tornillo de bloqueo y tornillos convencionales, uso para estabilización de fracturas polifragmentarias y hueso osteoporótico.

**DIMENSIONES**

- Número de agujeros 5  
Longitud 70 - 74 mm
- Número de agujeros 6  
Longitud 83 - 87 mm
- Número de agujeros 7  
Longitud 96 - 100 mm
- Número de agujeros 8  
Longitud 109 - 113 mm
- Número de agujeros 9  
Longitud 122 - 126 mm
- Número de agujeros 10  
Longitud 135 - 139 mm
- Número de agujeros 11  
Longitud 148 - 152 mm
- Número de agujeros 12  
Longitud 161 - 165 mm



CODIGO IETSI	CODIGO SAP
MM-457	20402689

**GRUPO O FAMILIA:** ORTOPEDIA Y TRAUMATOLOGIA

**NOMBRE:** PLACA DE OSTEOSINTESIS RECTA ESTRECHA CON SISTEMA PARA TORNILLOS DE BLOQUEO 5 MM



Viajes, 24 de Enero de 2014

**EMPAQUE**

- Individual
- Que garantice la integridad del producto
- Exento de partículas extrañas, rebabas y aristas cortantes.
- Rotulado según bases

**MATERIAL**

- Acero inoxidable o titanio

**CARACTERISTICA**

- Placas de osteosíntesis con tornillos de bloqueo y tornillos convencionales, uso para fracturas periprotésicas, polifragmentarias y cadera osteoporótica, además se usa en osteotomías de la ortoplastia de revisión de caderas.

**DIMENSIONES**

- Grosor: 4,6, 5 MM
- Ancho: 13,5 MM
- Agujeros: 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16.



CODIGO IETSI	CODIGO SAP
MM-148	20402697

**GRUPO O FAMILIA:** TRAUMATOLOGIA Y ORTOPEDIA

**NOMBRE:** CLAVO INTRAMEDULAR EXPANDIBLE



Versión: 24 de Enero de 2014

**EMPAQUE**

- Que garantice la integridad del producto
- Exento de partículas extrañas rebabas y aristas cortantes
- Rotulado: según bases

**MATERIAL**

- Clavo de acero inoxidable quirúrgico 316 L ASTM 138

**CARACTERISTICA**

- Clavos dirigidos a fémur, húmero, tibia, metacarpo, metatarso, cúbito y radio.
- Expansible con solución salina
- Con tapón de bloqueo

**DIMENSIONES**

- De acuerdo al requerimiento del usuario
- Con posibilidad de canje introperatorio
- El postor deberá suministrar, el material necesario según la necesidad de cada paciente y conforme a lo requerido por el servicio.



### 3.3 Embalaje y rotulado

#### 3.3.1 Embalaje

El embalaje de los bienes adquiridos debe cumplir con los siguientes requisitos:

Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.

Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables.

Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del dispositivo médico, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del contratista, especificaciones para la conservación y almacenamiento.

Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del producto farmacéutico.

En caso que el bien amerite las caras laterales debe llevar el símbolo con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto.

Además, en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para posición de la caja.

Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador.

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

Además, (si aplica) deben cumplir con los requisitos que deben contener el rotulado de los envases mediato e inmediato de los productos farmacéuticos de acuerdo al Art. 138°, 140°, 141°, 142° y 143° del Decreto Supremo N° 016-2011-SA y Decreto Supremo N° 029-2015-SA.

#### 3.3.2 Rotulado

Los envases de los bienes, que se adquieran y suministren por la Red Asistencial Piura, deberán garantizar la integridad, las propiedades físicas, las condiciones microbiológicas y biológicas del bien.

En el caso de bienes con Registro Sanitario, el rotulado de sus envases deberá estar de acuerdo al artículo 54° y 56° del “Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios”, aprobado mediante Decreto Supremo N° 016-2011-SA y sus modificatorias.

Es obligatorio la presentación de información relacionada con el manual de instrucciones de uso o inserto de los materiales, reactivos e insumos de laboratorio (Art. No 54 y No 57 del D.S. No 016-2011-SA).

El logotipo de los envases de los bienes, independientemente de sus dimensiones deberán tener impreso la siguiente descripción, preferentemente de color negro:

- ✓ Consignar la frase : “Estado Peruano”
- ✓ Nombre de Entidad : “EsSalud”
- ✓ Consignar la frase : “Prohibida su Venta”
- ✓ Nomenclatura del proceso de selección : N° del procedimiento  
(Aplicable solo al envase  
mediato).

Es obligatorio para el contratista imprimir los rótulos indicados en el presente numeral, en el 100% de los envases de las cantidades a entregar mensualmente. EsSalud no está obligado a recibir los dispositivos médicos que no estén de acuerdo a las normas legales vigentes.

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

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

### **3.4 Certificación de calidad del bien:**

#### **3.4.1. Método de muestreo:**

Se realizará de acuerdo con la legislación y normatividad vigente, y lo establecido por el Centro Nacional de Control de Calidad (CNCC) del Instituto Nacional de Salud (INS) del Ministerio de Salud (MINSA), en su calidad de autoridad de los Laboratorios autorizados pertenecientes a la Red Nacional de Laboratorios Oficiales de Control de Calidad.

#### **3.4.2. Método de ensayo o prueba:**

Se realizará de acuerdo con la legislación y normatividad vigente, y lo establecido por el Centro Nacional de Control de Calidad (CNCC) del Instituto Nacional de Salud (INS) del Ministerio de Salud (MINSA), en su calidad de autoridad de los Laboratorios autorizados pertenecientes a la Red Nacional de Laboratorios Oficiales de Control de Calidad.

Los costos que demande el control de calidad del producto farmacéutico deben ser asumidos por el contratista.

### **3.5 Transporte**

El transporte de los dispositivos médicos, es responsabilidad del contratista desde el momento de la salida de sus almacenes hasta el momento de entrega en la Unidad de Almacén de la Red Asistencial Piura.

### **3.6 Vigencia dispositivo médico:**

La vigencia mínima del dispositivo médico debe ser igual o mayor a veinticuatro (24) meses al momento de la entrega en el almacén de la entidad; asimismo, para el caso de suministros periódicos de bienes de un mismo lote, serán aceptados hasta con una vigencia mínima de veintiún (21) meses.

### **3.7 Garantía comercial:**

12 meses, contados a partir de la fecha en la que se otorgó la conformidad de recepción del dispositivo médico.

Alcance de la garantía: Contra defectos de diseño y/o fabricación, averías, entre otros, por un mal funcionamiento o pérdida total de los bienes contratados, derivados de desperfectos o fallas ajenas al uso normal o habitual de los bienes, no detectables al momento que se otorgó la conformidad.

### **3.8 Lugar y plazo de ejecución de la prestación**

#### **3.8.1 Lugar**

El dispositivo médico, se entregará en el Almacén de la Red Asistencial Piura; sito en Av. Independencia-Urbanización Miraflores-Distrito de Castilla-Departamento de Piura, en el horario de atención de lunes a viernes de 8:00 am a 16:00 pm.

#### **3.8.2 Plazo**

El plazo de ejecución de la prestación es de 10 días calendario, el mismo que se computa desde el día siguiente de la notificación de la orden de compra.

## **IV. OTRAS CONSIDERACIONES PARA LA EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN**

### **4.1 Otras obligaciones**

#### **4.1.1. Otras obligaciones del contratista**

Se solicita que el contratista que obtenga la buena pro en dispositivos médicos de alto volumen, realice las entregas mensuales por no contar con almacenes de alto volumen en EsSalud Piura.

#### **4.2 Confidencialidad:**

El contratista, no tendrá ningún título, patente u otros derechos de propiedad sobre ninguno de los documentos preparados con el fondo de EsSalud, tales derechos pasarán a ser propiedad de la EsSalud.

#### **4.3 Propiedad intelectual**

El contratista mantendrá en reserva absoluta el manejo de la información a la que se tenga acceso y que se encuentre relacionada con la ejecución de la prestación, quedando prohibido revelar dicha información a terceros.

#### **4.4 Recepción y conformidad de los bienes**

La recepción y conformidad de la prestación se regula por lo dispuesto en el artículo 156 del Reglamento de la Ley N° 32069, Ley General de Contrataciones Públicas. La recepción será otorgada por el Servidor Responsable de la Unidad de Almacén de la Red Asistencial Piura y la conformidad será otorgada por el Responsable de la **Jefatura del Servicio Especialidades Quirúrgicas** del Hospital III José Cayetano Heredia de la Red Asistencial Piura, en el plazo máximo de siete (7) días computados desde el día siguiente de producida la recepción.

De existir observaciones, LA ENTIDAD CONTRATANTE las comunica al CONTRATISTA, indicando claramente el sentido de estas, otorgándole un plazo para subsanar el cual no debe ser mayor al 30% del plazo del entregable correspondiente, dependiendo de la complejidad o sofisticación de las subsanaciones a realizar. Si pese al plazo otorgado, EL CONTRATISTA no cumpliera a cabalidad con la subsanación, LA ENTIDAD CONTRATANTE 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 sin considerar los días en los que pudiera incurrir la entidad contratante para efectuar las revisiones y notificar las observaciones correspondientes.

Este procedimiento no resulta aplicable cuando los bienes manifiestamente no cumplan con las características y condiciones ofrecidas, en cuyo caso LA ENTIDAD CONTRATANTE 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.

#### 4.5 Forma de pago

El pago se realiza de conformidad con lo establecido en el artículo 67 de la Ley.

La entidad contratante paga las contraprestaciones pactadas a favor del contratista dentro de los diez días hábiles siguientes de otorgada la conformidad por parte del área usuaria, y es prorrogable, previa justificación de la demora, por cinco días hábiles.

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

La entidad contratante realiza el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en único pago.

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

- Documento de recepción y verificación del Servidor Responsable de la Unidad de Almacén de la Red Asistencial Piura.
- Documento en el que conste la conformidad de la prestación efectuada suscrita por el Servidor Responsable del **Jefatura del Servicio Especialidades Quirúrgicas** del Hospital III José Cayetano Heredia de la Red Asistencial Piura.
- Comprobante de pago.

Salvo los documentos que emite la entidad contratante, es decir, de recepción y verificación, así como de conformidad, el contratista debe presentar la documentación restante en mesa de partes de La Entidad, sito en Av. Independencia S/N Urb. Miraflores, Distrito de Castilla, Provincia y Departamento de Piura, en el horario desde las 8:00 a 13:00 horas.

#### 4.6 Modalidad de Pago:

Suma alzada.

#### 4.7 Penalidad por Mora:

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

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

Donde:

F = 0.40

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 CONTRATANTE no da lugar al pago de gastos generales ni costos directos de ningún tipo, conforme al numeral 128.4 del artículo 128 del Reglamento de la Ley N° 32069, Ley General de Contrataciones Públicas, aprobado por Decreto Supremo N° 009-2025-EF.

La penalidad se deduce de los pagos a cuenta, pagos parciales o del pago final, según corresponda; o si fuera necesario, se cobra del monto resultante de la ejecución de la garantía de fiel cumplimiento.

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

#### **4.8 Responsabilidad por vicios ocultos**

La recepción conforme de la prestación por parte de LA ENTIDAD CONTRATANTE no enerva su derecho a reclamar posteriormente por defectos o vicios ocultos, conforme a lo dispuesto en el literal c) del numeral 69.2 del artículo 69 de la Ley N° 32069, Ley General de Contrataciones Públicas y 158 de su Reglamento aprobado por Decreto Supremo N° 009-2025-EF.

El plazo máximo de responsabilidad del contratista es de un (01) año contado a partir de la conformidad otorgada por LA ENTIDAD CONTRATANTE.

### **V. CLAUSULA DE ANTICORRUPCIÓN Y ANTISOBORNO**

A la suscripción de este contrato, EL CONTRATISTA declara y garantiza no haber ofrecido, negociado, prometido o efectuado ningún pago o entrega de cualquier beneficio o incentivo ilegal, de manera directa o indirecta, a los evaluadores del proceso de contratación o cualquier servidor de la entidad contratante. Asimismo, EL CONTRATISTA se obliga a mantener una conducta proba e íntegra durante la vigencia del contrato, y después de culminado el mismo en caso existan controversias pendientes de resolver, lo que supone actuar con probidad, sin cometer actos ilícitos, directa o indirectamente.

Aunado a ello, EL CONTRATISTA se obliga a abstenerse de ofrecer, negociar, prometer o dar regalos, cortesías, invitaciones, donativos o cualquier beneficio o incentivo ilegal, directa o indirectamente, a funcionarios públicos, servidores públicos, locadores de servicios o proveedores de servicios del área usuaria, de la dependencia encargada de la contratación, actores del proceso de contratación<sup>1</sup> y/o cualquier servidor de la entidad contratante, con la finalidad de obtener alguna ventaja indebida o beneficio ilícito. En esa línea, se obliga a adoptar las medidas técnicas, organizativas y/o de personal necesarias para asegurar que no se practiquen los actos previamente señalados.

Adicionalmente, EL CONTRATISTA se compromete a denunciar oportunamente ante las autoridades competentes los actos de corrupción o de inconducta funcional de los cuales tuviera conocimiento durante la ejecución del contrato con LA ENTIDAD CONTRATANTE.

Tratándose de una persona jurídica, lo anterior se extiende a sus accionistas, participacionistas, integrantes de los órganos de administración, apoderados, representantes legales, funcionarios, asesores o cualquier persona vinculada a la persona jurídica que representa; comprometiéndose a informarles sobre los alcances de las obligaciones asumidas en virtud del presente contrato.

Finalmente, el incumplimiento de las obligaciones establecidas en esta cláusula, durante la ejecución contractual, otorga a LA ENTIDAD CONTRATANTE el derecho de resolver total o parcialmente el contrato<sup>2</sup>. Cuando lo anterior se produzca por parte de un proveedor adjudicatario de los catálogos electrónicos de acuerdo marco, el incumplimiento de la presente cláusula conllevará que sea excluido de los Catálogos Electrónicos de Acuerdo Marco<sup>3</sup>. En ningún caso, dichas medidas impiden el inicio de las acciones civiles, penales y administrativas a que hubiera lugar<sup>4</sup>.

### **VI. GESTION DEL RIESGO**

LAS PARTES realizan la gestión de riesgos de acuerdo con lo establecido en el presente contrato y los documentos que lo conforman, a fin de tomar decisiones informadas, aprovechando el impacto de riesgos positivos y disminuyendo la probabilidad de los riesgos negativos y su impacto durante la ejecución contractual, considerando la finalidad pública de la contratación.

### **VII. SOLUCION DE CONTROVERSIAS**

Las controversias que surjan entre las partes durante la ejecución del contrato se resuelven mediante CONCILIACIÓN, 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 N° 32069, Ley General de Contrataciones Públicas y su Reglamento.

<sup>1</sup> Artículo 9 de la Ley N°32069, Ley General de Contrataciones Públicas.

<sup>2</sup> Literal d) del Numeral 68.1 del Artículo 68 de la Ley N°32069, Ley General de Contrataciones Públicas.

<sup>3</sup> Literal d) del artículo 303 del Reglamento de la Ley N°32069, Ley General de Contrataciones Públicas

<sup>4</sup> Numeral 130.6 del artículo 130 del Reglamento de la Ley N°32069, Ley General de Contrataciones Públicas.

Cualquiera de las partes tiene el derecho a solicitar una conciliación dentro del plazo de caducidad correspondiente, según lo señalado en el artículo 82 de la Ley N° 32069, Ley General de Contrataciones Públicas, 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.

### **VIII. RESOLUCION DE CONTRATO**

Cualquiera de las partes puede resolver el contrato, de conformidad con el numeral 68.1 del artículo 68 de la Ley N° 32069, Ley General de Contrataciones Públicas.

De encontrarse en alguno de los supuestos de resolución del contrato, LAS PARTES proceden de acuerdo a lo establecido en el artículo 130 del Reglamento de la Ley N° 32069, Ley General de Contrataciones Públicas, aprobado por Decreto Supremo N° 009-2025-EF.

### **IX. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN**

#### **A. CAPACIDAD LEGAL**

##### Requisitos:

-Resolución Directoral de autorización sanitaria de funcionamiento y de sus cambios otorgadas al establecimiento farmacéutico del proveedor, emitidas por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (DIGEMID) como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM), o por la Autoridad Regional de Medicamentos (ARM) del Ministerio de Salud (MINSa), según corresponda.

-Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor, emitida por la ANM o ARM, según corresponda.

-Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID, como ANM.

-Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) emitido por la ANM para el fabricante nacional o para el fabricante extranjero, o el documento que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo médico, por ejemplo, Certificado CE de la Comunidad Europea, Norma ISO 13485 vigente, FDA u otros de acuerdo con el nivel de riesgo, emitido por la autoridad o entidad competente del país de origen y autorizado por la ANM, según normativa vigente.

-Certificado de Análisis autorizado por la ANM, u otro documento correspondiente que acredite las características específicas del bien establecidas en el numeral 3.2 Características técnicas, según lo autorizado en su Registro Sanitario.

##### Acreditación:

-Copia simple de la Resolución Directoral de autorización sanitaria de funcionamiento y de sus cambios otorgadas al establecimiento farmacéutico del proveedor, emitidas por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (DIGEMID) como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM), o por la Autoridad Regional de Medicamentos (ARM) del Ministerio de Salud (MINSa), según corresponda.

-Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor, emitida por la ANM o ARM, según corresponda.

-Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente, emitido por la DIGEMID, como ANM.

-Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) emitido por la ANM para el fabricante nacional o para el fabricante extranjero, o el documento que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo médico, por ejemplo, Certificado CE de la Comunidad Europea, Norma ISO 13485 vigente, FDA u otros de acuerdo con el nivel de riesgo, emitido por la autoridad o entidad competente del país de origen y autorizado por la ANM, según normativa vigente.

-Copia simple del Certificado de Análisis autorizado por la ANM, u otro documento correspondiente que acredite las características específicas del bien establecidas en el numeral 3.2 Características técnicas, según

lo autorizado en su Registro Sanitario.

## **B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD**

### Requisitos:

El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/ 100,000.00 (cien mil con 00/100 soles), por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los diez 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.

Se consideran bienes similares a los siguientes: Medicamentos y productos farmacéuticos en general.

### 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 constancia de depósito, nota de abono, reporte de estado de cuenta, cualquier otro documento emitido por entidad del sistema financiero que acredite el abono o la cancelación del mismo con comprobante de pago<sup>5</sup>, o comprobante de retención electrónico emitido por SUNAT por la retención del IGV, correspondientes a un máximo de veinte contrataciones. En caso el postor sustente su experiencia en la especialidad mediante contrataciones realizadas con privados<sup>6</sup>, para acreditarla debe presentar de forma obligatoria lo indicado en el numeral (ii) del presente párrafo; no es posible que acredite su experiencia únicamente con la presentación de contratos u órdenes de compra con conformidad o constancia de prestación.

---

<sup>5</sup> El solo sello de cancelado en el comprobante, cuando ha sido colocado por el propio postor, no puede ser considerado como una acreditación que produzca fehaciencia en relación a que se encuentra cancelado. Es válido el sello colocado por el cliente del postor (sea utilizando el término “cancelado” o “pagado”).

<sup>6</sup> Entendiéndose por estas a aquellos que no son entidades contratantes.

**ANEXO N° 03**

**DIRECTORIO**

<i>DIRECCIONES ALMACENES CENTRALES - REDES ASISTENCIALES</i>	
<i>ZONA NORTE</i>	
Red Piura	Calle 8 S/N° - Urb. Miraflores; Hosp III – José Cayetano Heredia - Piura

Fuente: Sub Gerencia de Almacenamiento y Distribución

CAMA	AM	NOMBRE	EDAD	DNI	DIAGNOSTICO	MATERIAL
6	2625061	LOPEZ PUERTAS WILSON ANTONIO	46	80223913	FX CLAVICULA DERECHA	PLACA DE RECONSTRUCCION 3.5 MM
27	77952296	GALECIO CABREJOS ALEJANDRO MAELO	12	02628512	FX DIAFISIS RADIO Y CUBITO IZQ	PLACA 3.5MM
24	2617752	NIZAMA SERRANO RICARDO	64	00216552	FX SUBTROCANTERICA IZQUIERDA	FIJADOR EXTERNO TIPO AO PARA FEMUR PROXIMAL
26	2632033	TOMAPASCA MERINO LUIS	12	77928233	FX DIAFISIS DISTAL HUMERO DER	PLACA RECTA ESTRECHA 4.5MM
32	2627106	SISNIEGAS TRELLES RAQUEL MARIA	83	02682715	FX ITT IZQUIERDA	CLAVO INTRAMEDULAR
23	2625139	RAMIREZ LLONTOP ARTURO	65	03683733	FX RADIO DISTAL	PLACA DE RADIO DISTAL BLOQUEADA
33	2627130	REY DE CASTRO POSTH DE BARANDIARÁN ELSA MARGARITA	81	03595357	FX RADIO DISTAL DERECHO	PLACA DE RADIO DISTAL BLOQUEADA
39	2633535	LUNA CASTILLO MARTHA IRENE	74	02632262	FX HUMERO PROXIMAL DERECHO	PLACA BLOQUEADA DE HUMERO PROXIMAL
41	2629903	RAMOS SUCCE OLGA	64	03888971	FX RADIO DISTAL IZQUIERDO FX DE HUMERO DISTAL	PLACA DE RADIO DISTAL LARGA EN T BLOQUEADA PLACA DE HUMERO DISTAL MEDIAL BLOQUEADA PLACA DE HUMERO DISTAL LATERAL BLOQUEADA



Firmado digitalmente por  
 MONTOYA NAKANISHI John Martin FAU  
 20131257750 hard  
 Motivo: Soy el autor del documento.  
 Fecha: 29.10.2025 11:48:57-0500