

ACTA DE APERTURA, ADMISIÓN, CALIFICACIÓN Y EVALUACIÓN DE OFERTAS Y OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO

1 NÚMERO DE ACTA	003-2025-COMITÉ
------------------	-----------------

2

SOBRE LA INFORMACIÓN GENERAL

El órgano a cargo del procedimiento de selección, encargado de la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección de LICITACIÓN PÚBLICA ABREVIADA PARA BIENES, cuyo objeto de convocatoria es "ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE INMUNOLOGÍA DEL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL REGIONAL DOCENTE MATERNO INFANTIL EL CARMEN - HUANCAYO", sesionó a fin de efectuar la APERTURA, ADMISIÓN, CALIFICACIÓN Y EVALUACIÓN DE LAS OFERTAS PRESENTADAS Y OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO, de acuerdo a lo siguiente:

ETAPAS	FECHAS DE LAS SESIONES		HORA DE LAS SESIONES	
	Desde:	Hasta:	Desde:	Hasta:
- Para la admisión:	16/07/2025	16/07/2025	9:00 a. m.	9:15 a. m.
- Para la calificación:	16/07/2025	16/07/2025	9:16 a. m.	9:32 a. m.
- Para la evaluación técnica:	16/07/2025	16/07/2025	9:33 a. m.	12:00 a. m.
- Para el otorgamiento de la buena pro:	16/07/2025	16/07/2025	12:01 p. m.	1:51 p. m.

3	SOBRE EL QUÓRUM Y LOS MIEMBROS PARTICIPANTES DE LA SESIÓN (DE CORRESPONDER)					
El quórum necesario que exige la Ley General de Contrataciones Públicas, se logró con la presencia de:						
Miembro del Comité	Lic. TM. Rosana Gladys Morales Flores	Condición:	NOMBRADO(A)	Titular	X	
				Suplente		
Miembro del Comité	Giovanna Sadith De La Cruz Salvador	Condición:	CAS	Titular	X	
				Suplente		
Miembro del Comité	Lic. Adm. Nilthon César Santivañez Ríos	Condición:	CAS CONFIANZA	Titular	X	
				Suplente		

4

DETALLE DE LOS PARTICIPANTES

De acuerdo a la ficha de selección de la convocatoria publicada en el SEACE, se registraron a través de dicho sistema, los siguientes participantes:

Nº	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento	Estado
1	20137015987	COMERCIAL IMPORTADORA SUDAMERICANA S A C	2025-07-01 12 09 54 0	Válido
2	20155695901	SISTEMAS ANALITICOS SRL	2025-07-02 17 13 43 0	Válido
3	20524800510	LAB & HEALTH SUPPLY S A C	2025-07-03 18 34 12 0	Válido
4	20537139120	DELTALAB PERU S A C	2025-07-03 14 32 07 0	Válido
5	20549590951	LABDEALERS MEDICA S A C	2025-07-01 16 03 19 0	Válido
6	20553853355	SIMED PERU S A C	2025-07-01 18 56 22 0	Válido
7	20563090805	BIOASSAY PERU S A C	2025-07-04 21 55 14 0	Válido
8	20602007970	LC BIOCOP S A C	2025-07-02 12 16 48 0	Válido
9	20612262587	INTERSHOPLAB S A C	2025-07-01 10 58 19 0	Válido

5

DETALLE DE LOS POSTORES

En la fecha señalada en el cronograma de la ficha de selección publicada en el SEACE, presentaron sus ofertas a través de dicho sistema, los siguientes postores:

N°	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de presentación	Estado
1	20612262587	INTERSHOPLAB S A C	15/07/2025 19:38:19	Válido
2	20137015987	COMERCIAL IMPORTADORA SUDAMERICANA S A C	15/07/2025 17:29:00	Válido
3	20549590951	LABDEALERS MEDICA S A C	15/07/2025 18:57:11	Válido
4	20602007970	LC BIOCOP S A C	15/07/2025 17:32:59	Válido

6	ADMISIÓN DE LAS OFERTAS	<p>Acto seguido, se procede con la revisión de ofertas de los documentos señalados en el capítulo II de la sección específica de las bases en cumplimiento al numeral 69° del Reglamento de la Ley General de Contrataciones Públicas.</p>
---	-------------------------	--

6.1

DETALLE DE LA ADMISIÓN DE LAS OFERTAS DE LOS POSTORES

De acuerdo con la revisión efectuada, se obtuvo lo siguiente:

Nº	Nombre o razón social del postor	Documentos para la admisión de la oferta	Estado	Estado de Admisión
		a) Anexo N° 1	CUMPLE	
		b) Anexo N° 2	CUMPLE	
		c) Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta	CUMPLE	
		d) Anexo N° 3	CUMPLE	
		e) Anexo N° 4	NO CORRESPONDE	
		f) Anexo N° 5	NO CORRESPONDE	
		g) Documentos de acreditación de especializaciones técnicas	CUMPLE	
		h) Carta del fabricante en el que manifieste que el equipo a ofertar se desempeña satisfactoriamente en zonas de altura mayor a 3000 msnm	CUMPLE	



l) Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte	CUMPLE
m) Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento	CUMPLE
n) DJ de vencimiento no menor de 6 meses	CUMPLE
o) DJ en la que se comprometa a brindar capacitación operativa y de mantenimiento básico	CUMPLE
p) DJ en la que indique que el equipo ofertado en cesión en uso no supera los seis (06) años	CUMPLE
q) DJ en la que se comprometa a realizar el mantenimiento preventivo periódico del equipo en cesión en uso	CUMPLE
r) Oferta Económica (Anexo N° 6)	CUMPLE

7 CALIFICACIÓN DE LAS OFERTAS

Seguidamente, el Comité procede a revisar los requisitos de calificación detallados en el capítulo III de la sección específica de las bases, de conformidad con el artículo 72° del Reglamento de la Ley General de Contrataciones Públicas (VER ANEXO N° 01):

7.1 DETALLE DE LA CALIFICACIÓN DE LAS OFERTAS DE LOS POSTORES

De acuerdo con la revisión efectuada, se obtuvo lo siguiente:

Orden de prelación	Nombre o razón social del postor	Requisitos de Calificación	Estado	Estado de Calificación
1	INTERSHOPLAB S.A.C.	A. CAPACIDAD LEGAL	CUMPLE	CALIFICADO
		B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD	CUMPLE	
2	COMERCIAL IMPORTADORA SUDAMERICANA S.A.C.	A. CAPACIDAD LEGAL	CUMPLE	CALIFICADO
		B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD	CUMPLE	
3	LC BIOCORP S.A.C.	A. CAPACIDAD LEGAL	CUMPLE	CALIFICADO
		B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD	CUMPLE	

7.2 DETALLE Y JUSTIFICACIÓN DE LA DESCALIFICACIÓN DE LAS OFERTAS

De acuerdo con la revisión efectuada, el órgano a cargo del procedimiento de selección determinó que los siguientes postores fueron descalificados al no cumplir los requisitos de calificación especificados en las Bases, por las razones expuestas a continuación:

N°	NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR	CONSIGNAR LAS RAZONES DE SU DESCALIFICACIÓN
1	NINGUNA	-

8 EVALUACIÓN DE LAS OFERTAS

8.1 DETALLE DE LA EVALUACIÓN DE LAS OFERTAS DE LOS POSTORES

COMPLETAR EL DETALLE DE LA EVALUACIÓN DE CADA POSTOR

1°	NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR N° 1	COMERCIAL IMPORTADORA SUDAMERICANA S.A.C.
	FACTORES	PUNTAJES
	A. OFERTA ECONÓMICA	40
	F. INTEGRIDAD EN LA CONTRATACIÓN PÚBLICA	0
	I. CAPACITACIÓN AL PERSONAL DE LA ENTIDAD	15
	J. MEJORAS A LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS	28
	BONIFICACIONES (DE SER EL CASO)	0
	TOTAL	83
2°	NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR N° 2	LC BIOCORP S.A.C.
	FACTORES	PUNTAJES
	A. OFERTA ECONÓMICA	30.98
	F. INTEGRIDAD EN LA CONTRATACIÓN PÚBLICA	0
	I. CAPACITACIÓN AL PERSONAL DE LA ENTIDAD	15
	J. MEJORAS A LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS	28
	BONIFICACIONES (DE SER EL CASO)	3.699
	TOTAL	77.679
3°	NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR N° 3	INTERSHOPLAB S.A.C.
	FACTORES	PUNTAJES
	A. OFERTA ECONÓMICA	31.09
	F. INTEGRIDAD EN LA CONTRATACIÓN PÚBLICA	0
	I. CAPACITACIÓN AL PERSONAL DE LA ENTIDAD	0
	J. MEJORAS A LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS	40
	BONIFICACIONES (DE SER EL CASO)	3.5545
	TOTAL	74.6445

9 OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO

De acuerdo a los resultados obtenidos, y de conformidad con el artículo 80° del Reglamento de la Ley General de Contrataciones Públicas que dispone que, el otorgamiento de la buena pro es el acto que declara al postor ganador del procedimiento de selección, y se publica a través de la Pladipoc. La DEC, el oficial de compra o el comité, según corresponda, es responsable de la publicación del otorgamiento de la buena pro, con los documentos que sustentan los resultados de calificación y evaluación. Al respecto el Comité otorga la buena pro según el siguiente detalle:

N°	NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR GANADOR	MONTO ADJUDICADO
1	COMERCIAL IMPORTADORA SUDAMERICANA S.A.C.	S/104,100.00



10	ACUERDO ADOPTADO
	El Comité, da por aprobado los resultados de la verificación de ofertas y otorgamiento de la buena pro.
11	<div>  <p>Lic. TM Gloria Gladys Morales Flores Miembro Titular del Comité</p> </div> <div>  <p>Lic. Verónica Sadilla de la Cruz Salvador Miembro Titular del Comité</p> </div> <div>  <p>Lic. Adm. Wilfrido César Santivañez Ríos Miembro Titular del Comité</p> </div> <p>NOMBRES Y FIRMAS DEL COMITÉ</p>

"ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE INMUNOLOGÍA DEL SERVICIO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL REGIONAL DOCENTE MATERNO INFANTIL EL CARMEN - HUANCAYO"

DESCRIPCIÓN SEGÚN BASES	POSTORES			
	INTERSHOPLAB S.A.C.	COMERCIAL IMPORTADORA SUDAMERICANA S.A.C	LABDEALERS MEDICA S.A.C.	LC BIOCOP S.A.C.
	20812262567 CUMPLE SI (✓) NO (X)	20137015987 CUMPLE SI (✓) NO (X)	20549590951 CUMPLE SI (✓) NO (X)	20602007970 CUMPLE SI (✓) NO (X)
2.1.1 Documentación de presentación obligatoria.				
2.2.1.1 Documentación para la admisión de la oferta:				
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	✓	✓	✓	✓
b) Pacto de integridad (Anexo N° 2)	✓	✓	✓	✓
c) Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta.	✓	✓	✓	✓
En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto.	✓	✓	✓	✓
En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda.	✓	✓	✓	✓
En el caso de consorcios, estos documentos deben ser presentados por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriban la promesa de consorcio, según corresponda.	✓	✓	✓	✓
d) Declaración jurada declarando que: (i) es responsable de la veracidad de los documentos e información de la oferta, y (ii) no se encuentra impedido para contratar con el Estado, de acuerdo con el artículo 33 de la Ley. (Anexo N° 3)	✓	✓	✓	✓
e) Promesa de consorcio con firmas digitales, o en su defecto, 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° 4)	No corresponde	No corresponde	No corresponde	No corresponde
f) Documentación que acredite la desafectación del impedimento, en caso el proveedor al registrarse como participante hubiera presentado la Declaración Jurada de Desafectación del Impedimento (Anexo N° 5), de conformidad con el numeral 39.4 del artículo 39 del Reglamento.	No corresponde	No corresponde	No corresponde	No corresponde
g) El postor debe presentar documentos tales como autorizaciones del producto, folletos, instructivos, catálogos o similares que contengan información técnica realizados por el fabricante o dueño de la marca, que demuestre fehacientemente que los bienes ofertados cumplen con todas y cada una de las especificaciones técnicas mínimas solicitadas para acreditar las características técnicas de los: - BIENES PRINCIPALES OBJETO DE LA CONVOCATORIA: PRESENTACIÓN, METODOLOGÍA Y MUESTRA BIOLÓGICA. - EQUIPO EN CESIÓN EN USO O COMODATO: A01, A03, A05, A08, A09, A11 Para las demás especificaciones técnicas se acreditará con la presentación de una declaración jurada de cumplimiento de especificaciones técnicas. Cuando los documentos no figuren en idioma castellano, se presenta en función al numeral 5 del artículo 69° del Reglamento de la Ley General de Contrataciones Públicas. También se aceptará la forma de acreditar las EE.TT. con cartas y/u otro documento emitidos por el fabricante o dueño de la marca o podrá adjuntar los rotulados mediatos, inmediatos e inserto.	✓	✓	X	✓
h) El postor deberá presentar documentación que acredite que el equipo ofrecido en calidad de cesión en uso o comodato es apto para operar a una altitud mínima de 3,000 msnm (metros sobre el nivel del mar). Para tal efecto, deberá adjuntar la carta del fabricante en el que manifieste que el equipo a ofertar se desempeña satisfactoriamente en zonas de altura mayor a 3000 msnm.	✓	✓	✓	✓
i) Copia del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente a la fecha de presentación de propuestas y relativo al bien ofertado. Cabe señalar que de vencer la vigencia antes de la firma de la recepción, dicho registro deberá ser renovado. El Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario de los productos que oferten los postores podrán estar a su nombre o de terceros, de corresponder.	✓	✓	✓	✓
j) Copia del Certificado o protocolo de análisis, emitido por el fabricante o quien encarga su fabricación siempre que cumplan con las Buenas Prácticas de Manufactura y debe estar suscrito por el analista o profesionales responsables con firma original, según lo dispuesto en el Anexo 01 del Glosario de Términos y Definiciones del D.S. 016-2011-SA, debiendo señalarse los análisis o pruebas realizados indicados en la Farmacopea oficial vigente a la que se acoge o si corresponde a una técnica analítica propia. El certificado de análisis debe consignar cuando menos la siguiente información: nombre del producto, número de lote, fecha de vencimiento, fecha de análisis, las especificaciones técnicas, farmacopea(s) o especificaciones técnicas propias a la que se acoge el fabricante, firma del o los profesionales responsables del control de calidad y nombre del laboratorio que lo emite. La presentación de un Certificado o Protocolo de Análisis del producto que se oferte es obligatoria, independientemente cuente o no con Registro Sanitario. En el caso de productos estériles, el certificado de análisis deberá indicar el método de esterilización, en caso éste no lo indique, deberá adjuntar el Certificado de Esterilidad del producto ofertado. Los certificados de análisis deben consignar la edición de la Farmacopea Oficial vigente u otras normas que sean reconocidas internacionalmente, vigentes a la fecha de fabricación del producto.) El postor también podrá presentar Certificado de Análisis de un lote importado previamente, sin que necesariamente se trate del lote que el postor ganador deba de entregar en la ejecución contractual.	✓	✓	✓	✓
k) Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM) a nombre del fabricante, vigente a la fecha de presentación de propuestas. Con traducción al español en caso de estar en idioma extranjero. Para los productos donde provenientes de países donde no se emiten CBPM podrá presentar otro certificados que cumplan la misma finalidad del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura, siempre que acrediten el cumplimiento de Normas de calidad de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la autoridad o Entidad competente del país de origen; los que deberán certificar que el fabricante cumple con las Buenas Prácticas de Manufactura, como: CERTIFICADO CE, EL CERTIFICADO ISO 13485 o FDA, de corresponder.	✓	✓	✓	✓



l) Copia del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte, extendido por DIGEMID o autoridad competente, vigente a la fecha de presentación de propuestas deberá estar a nombre de la empresa que se hará cargo del transporte de los productos (verificable durante inspecciones). En el caso de que se haya contratado los servicios de transporte a terceros, deberá presentarse el CBPDT de la empresa contratada, acompañando para este caso la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (documento de arrendamiento que garantice que está haciendo uso de los transportes).	✓	✓	✓	✓
m) Copia del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) extendido por DIGEMID o autoridad competente, vigente a la fecha de presentación de propuestas. Con traducción al español en caso de estar en idioma extranjero. Deberá estar a nombre de la empresa que se hará cargo del Almacenamiento de los productos (verificable durante inspecciones). En el caso de que se haya contratado los servicios de almacenaje a terceros, deberá presentarse el CBPA de la empresa contratada, acompañando para este caso la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (documento de arrendamiento que garantice que está haciendo uso de los almacenes). El postor que es fabricante (CBPM), no está obligado a presentar este documento. La exigencia de la Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente se aplica durante todo el proceso de selección y ejecución, para el caso de consorcios deberá de registrarse a lo establecido en el Art. 71° del D.S. 14-2011-SA y su Primera Disposición Transitoria.	✓	✓	✓	✓
n) Declaración Jurada en la que señale que los bienes ofertados cuentan con un vencimiento no menor de seis (06) meses a la fecha de entrega, y que, en caso de entregarse productos con vencimiento menor, se compromete a realizar el canje correspondiente a requerimiento de la Entidad, sin costo adicional, entregando la carta de compromiso respectiva.	✓	✓	✓	✓
o) Declaración Jurada en la que se comprometa a brindar capacitación operativa y de mantenimiento básico al personal técnico y profesional del área usuaria (mínimo 05 personas), sobre el uso del equipo y los reactivos ofertados, en sus determinadas metodologías, de forma presencial, dentro del plazo máximo de cinco (05) días calendario contados a partir de la entrega del equipo, así como a emitir las constancias correspondientes.	✓	✓	✓	✓
p) Declaración Jurada en la que indique que el equipo ofertado en cesión en uso no supera los seis (06) años de antigüedad desde su fecha de fabricación, y que se encuentra en óptimas condiciones de operatividad y funcionamiento.	✓	✓	✓	✓
q) Declaración Jurada en la que se comprometa a realizar el mantenimiento preventivo periódico del equipo en cesión en uso, sin costo adicional para la Entidad, durante toda la vigencia del contrato o permanencia del bien en la entidad, conforme a la programación técnica recomendada por el fabricante.	✓	✓	✓	✓
r) Oferta Económica (Anexo N° 6). En caso el requerimiento contenga prestaciones accesorias, la oferta económica individualiza los montos correspondientes a las prestaciones principales y las prestaciones accesorias. En el caso de compras corporativas los postores deben formular su oferta económica de manera individual por cada entidad contratante.	✓	✓	✓	✓
ESTADO	ADMITIDO	ADMITIDO	NO ADMITIDO	ADMITIDO

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 3.6 del Capítulo III de la presente sección de las bases				
3.6.1 REQUISITOS DE CALIFICACIÓN OBLIGATORIOS				
A. CAPACIDAD LEGAL				
Copia de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento expedida por DIGEMID o autoridad competente de acuerdo a la Ley N° 29459 y el Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos D.S. N° 014-2011-SA	✓	✓	X	✓
B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD				
El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/ 290,000.00 (Doscientos noventa 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.				
En el caso de postores que declaren en el Anexo N° 1 tener la condición de micro y pequeña empresa, se acredita una experiencia de S/ 25,000.00 (Veinticinco 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. En el caso de consorcios, todos los integrantes deben contar con la condición de micro y pequeña empresa.	✓	✓	X	✓
Se consideran bienes similares a los siguientes: VENTA DE INSUMOS Y/O REACTIVOS Y/O EQUIPOS PARA EL ÁREA DE INMUNOLOGÍA EN GENERAL.				
ESTADO	NO CALIFICADO	CALIFICADO	—	CALIFICADO



INTERSHOPLAB S.A.C.	COMERCIAL IMPORTADORA SUDAMERICANA S.A.C.	LC BIOCOP S.A.C.
20612262587	20137015987	20602007970
CUMPLE SI (✓) NO (X)	CUMPLE SI (✓) NO (X)	CUMPLE SI (✓) NO (X)

2.2.2 Documentación de presentación facultativa

2.2.2.1. Incorporar en la oferta los documentos que acreditan los "Factores de Evaluación" establecidos en el Capítulo IV de la presente sección de las bases, a efectos de obtener el puntaje previsto en dicho Capítulo para cada factor.

A. OFERTA ECONÓMICA	40 puntos	31.09 pto	40 pto	30.98 pto
<p>F. INTEGRIDAD EN LA CONTRATACIÓN PÚBLICA</p> <p>Copia simple del certificado que acredita que se ha implementado un sistema de gestión antisoborno acorde con la norma ISO 37001:2016 o con la Norma Técnica Peruana equivalente (NTP-ISO 37001:2017).</p> <p>El certificado debe haber sido emitido por un Organismo de Certificación acreditado para dicho sistema de gestión, ya sea ante el INACAL u otro organismo acreditador que cuente con reconocimiento internacional.</p> <p>El referido certificado debe corresponder a la sede, filial u oficina a cargo de la prestación, y estar vigente a la fecha de presentación de ofertas.</p> <p>En caso de que el postor se presente en consorcio, cada uno de sus integrantes, debe acreditar que cuenta con la certificación para obtener el puntaje.</p>	<p>5 puntos</p> <p>Presenta Certificado ISO 37001 5 puntos</p> <p>No presenta Certificado ISO 37001 0 puntos</p>	0 pto	0 pto	0 pto
<p>I. CAPACITACIÓN AL PERSONAL DE LA ENTIDAD CONTRATANTE</p> <p>Evaluación:</p> <p>Se evaluará en función a la oferta de capacitación a un mínimo de 10 personas parte del área usuaria (profesional y técnico), en OPERATIVIDAD Y DE MANTENIMIENTO BÁSICO Y EN SUS DETERMINADAS METODOLOGÍAS, de forma PRESENCIAL, en las instalaciones del Servicio de Patología Clínica o según coordinación con el área usuaria por un profesional titulado en Ingeniería Biomédica y/o Ingeniería Electrónica y/o Tecnología Médica (especialidad en Laboratorio o Patología Clínica), o carreras afines, certificado por el fabricante o proveedor del equipo y/o capacitado en planta matriz. El postor que oferte esta capacitación se obliga a entregar los certificados o constancias del personal capacitado a la entidad contratante.</p> <p>Acreditación:</p> <p>Se acreditará únicamente mediante la presentación de una declaración jurada.</p>	<p>15 puntos</p> <p>Más de 50 horas lectivas: 15 puntos</p> <p>Más de 30 horas lectivas: 10 puntos</p> <p>Más de 15 horas lectivas: 05 puntos</p>	8 pto No indica la cantidad de horas lectivas ofertadas.	15 pto	15 pto
<p>J. MEJORAS A LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS</p> <p>Mejora 1: Antigüedad máxima del equipo en cesión en uso o comodato de 03 años.</p> <p>Mejora 2: Vencimiento de reactivos no menor a 09 meses.</p> <p>Mejora 3: Mantenimiento preventivo al equipo en cesión en uso o comodato en periodos de 03 meses, durante la permanencia del bien en la entidad.</p> <p>Mejora 4: Entrega de controles de calidad externos, según necesidad del área usuaria.</p>	<p>40 puntos</p> <p>Mejora 1: 08 puntos</p> <p>Mejora 2: 15 puntos</p> <p>Mejora 3: 05 puntos</p> <p>Mejora 4: 12 puntos</p>	40 pto	28 pto No acredita mejora 4.	28 pto No acredita mejora 4
2.2.2.2. Solicitud de bonificación del cinco por ciento (5%) por tener la condición de micro y pequeña empresa (Anexo N° 16).		SI	No	SI
2.2.2.3. En el caso del factor de evaluación "precio" para acreditarlo se presenta el formato de oferta económica (Anexo N° 6). En el caso de que los proveedores que gocen del beneficio de la exoneración del IGV previsto en la Ley N° 27037, Ley de Promoción de la Inversión en la Amazonía, presentan adicionalmente una Declaración Jurada de cumplimiento de condiciones para la aplicación de la exoneración del IGV (Anexo N° 13)		No	No	No.

