

"ADQUISICIÓN DE TUBOS PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE PARA EL DEPARTAMENTO DE INVESTIGACIÓN, DOCENCIA Y ATENCIÓN EN PATOLOGÍA" ADJUDICACION SIMPLIFICADA N° 020-2023-INSN-1	
En conformidad al Art. 75° del RLCE, "75.1 Luego de culminada la evaluación, el comité de selección califica a los postores que obtuvieron el primer y segundo lugar, según el orden de prelación, verificando que cumplan con los requisitos de calificación especificados en las bases".	
ORDEN DE PRELACIÓN	
REQUISITOS DE CALIFICACIÓN	2°
A. CAPACIDAD LEGAL HABILITACIÓN	
Requisitos: Autorización de Funcionamiento u otro documento que de manera fehaciente demuestre que se dedica al objeto de la convocatoria.	
Acreditación: Copia simple de certificado y/o resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento.	
B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD	
Requisitos: El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/ 792,720.00 (SETECIENTOS NOVENTA Y DOS MIL SETECIENTOS VEINTE 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 postores que declaren en el Anexo N° 1 tener la condición de micro y pequeña empresa, se acredita una experiencia de S/66,060.00 (SESENTA Y SEIS MIL SESENTA 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: BIENES Y/O INSUMOS DE LABORATORIO Y BANCO DE SANGRE EN GENERAL. Acreditación: La experiencia del postor en la especialidad se acreditará con copia simple de (i) contratos u ordenes de compra, y su respectiva conformidad o constancia de prestación; o (ii) comprobantes de pago cuya cancelación se acredite documentalmente 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. 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.	
ESTADO	SI ACREDITA EXPERIENCIA
CALIFICADO	

ADJUDICACION SIMPLIFICADA N° 020-2023-INSN-1
"ADQUISICIÓN DE TUBOS PARA EXTRACCION DE SANGRE PARA EL DEPARTAMENTO DE INVESTIGACION, DOCENCIA Y ATENCIÓN EN PATOLOGIA"

FACTORES DE EVALUACIÓN				
A. PRECIO	ITEM PAQUETE	PUNT.	VALOR ESTIMADO	SUPROM PERU SAC
Evaluación: Se evaluará considerando el precio ofertado por el postor. 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: $Pi = \frac{Om \times PMP}{Oi}$ $i = \text{Oferta}$ $Pi = \text{Puntaje de la oferta a evaluar}$ $Oi = \text{Precio } i$ $Om = \text{Precio de la oferta más baja}$ $PMP = \text{Puntaje máximo del precio 100 puntos:}$ Acreditación: Se acreditará mediante registro en el SEACE o el documento que contiene el precio de la oferta (Anexo N° 6), según corresponda	1		S/ 291,243.60	S/ 498,240.00
PUNTAJE OBTENIDO				
PUNTAJE OBTENIDO				
BONIFICACIÓN DEL 5%				
PUNTAJE TOTAL OBTENIDO				
S/ 105.00				

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

ACTA DE EVALUACION DE OFERTAS

Siendo las 11:00 horas del día 05 de junio del año 2023, en la Oficina de Logística del Instituto Nacional de Salud del Niño, se reunieron los miembros del Comité de Selección, designados mediante Memorando Circular N° 055-OEA-INSN-2023 (22.May.2023), encargado de la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección de ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 020-2023-INSN-PRIMERA CONVOCATORIA, cuyo objeto de convocatoria es la "SUMINISTRO DE TUBOS PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE PARA EL DEPARTAMENTO DE INVESTIGACIÓN, DOCENCIA Y ATENCIÓN EN PATOLOGÍA", a fin de realizar la Apertura de Ofertas, Admisión, Evaluación y Calificación de Ofertas, así como el Otorgamiento de la Buena Pro

ITEM PAQUETE N°: TUBOS PARA EXTRACCION DE SANGRE PARA EL DEPARTAMENTO DE INVESTIGACIÓN, DOCENCIA Y ATENCIÓN EN PATOLOGÍA		SUPROM PERU SAC	LABSYSTEMS SAC
5.2 Características Técnicas:			
5.2.1.- TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACIO DE POLIPROPILENO 0.5 ML CON EDTA DIPOTASICO			
1. COMPONENTES Y MATERIALES:		CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS	CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS
<ul style="list-style-type: none">Tubo de plástico de plástico de polipropileno y paredes internas siliconizadas.Anticoagulante: K2 EDTA pulverizadoCondición biológica: estéril, atóxico.Uso: Obtención de sangre venosa o capilar en pacientes pediátricos		ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS	ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS
2. CARACTERÍSTICAS:			
<ul style="list-style-type: none">Tapa<ul style="list-style-type: none">Tapa de seguridad de cierre fácil y seguro, borde superior del tubo especialmente diseñado para facilitar la obtención de muestra por punción capilar o por goteo.Código de colores para identificación: LLATubo:<ul style="list-style-type: none">Capacidad: 0.25-0.5 ml, permitiendo obtener un volumen mínimo de muestra.Resistente a la centrifugación y caídas.Descartables.Resistente a la centrifugación y caídas de material fácilmente desechable, con identificación del producto: fecha de vencimiento, número de lote.Tubo de una sola pieza de 13 x 75 mm con recolector integradoParedes internas siliconizadasResistente a centrifugación y caídasTransparencia cristalLibre de latex.Con nivel de llenadoCon etiquetado de identificación de muestra.Con identificación del producto y fecha de vencimiento		CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS	CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS



PERU

MINISTERIO
DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE
SALUD DEL NIÑO

"Año de la Unidad, la Paz y el Desarrollo"

<p>3. DIMENSIONES:</p> <ul style="list-style-type: none">• Diámetro máximo: 13 mm• Longitud : 75 mm• Volumen : 0.25-0.5 ml <p>4. ENVASE INMEDIATO:</p> <ul style="list-style-type: none">• Rack conteniendo hasta 100 tubos cubierto de plástico para extracción al vacío con K2 EDTA. <p>5. PRESENTACIÓN:</p> <ul style="list-style-type: none">• Caja de cartón conteniendo rack de tubos de plástico para extracción al vacío K2 EDTA <p>FECHA DE VENCIMIENTO: no menor de 06 meses de caducidad a partir del ingreso en el almacén central del INSJ. Se podrá acreditar con declaración jurada.</p> <p>• Tapa de seguridad de cierre fácil y seguro, borde superior del tubo especialmente diseñado para facilitar la obtención de muestra por punción capilar o por gota.</p> <p>FECHA DE VENCIMIENTO: no menor de 06 meses. Se podrá acreditar con declaración jurada.</p> <p>CERTIFICADOS: FDA y/o ISO 13485:2003. Se podrá acreditar mediante documento (carta) emitido por el fabricante de producto ofertado</p> <p>5.2.2.- TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIETILENO TEREFALATO (PET) 2 mL CON EDTA DIPOTÁSICO</p> <p>1. COMPONENTES Y MATERIALES:</p> <ul style="list-style-type: none">• Tubo de plástico de polietileno de etileno (PET).• Anticoagulante: K2 EDTA• Condición biológica: estéril, atóxico.• Uso: Obtención de sangre venosa <p>2. CARACTERÍSTICAS:</p> <ul style="list-style-type: none">• Tapa- Hermética- Tapón de seguridad perforable- No forma aerosoles al abrirlo, ni hemólisis de la muestra- Tapón siliconado hemorepelenete- Código de colores para identificación: LILA- CERTIFICADOS: FDA y/o ISO 13485:2003 y/o ISO 6710 <p>• Tubo:</p> <ul style="list-style-type: none">- Paredes internas siliconizadas- Resistente a centrifugación y caídas- Transparencia cristal- Libre de latex.- Con nivel de llenado- Con etiquetado de identificación de muestra.- Con identificación del producto y fecha de vencimiento <p>3. DIMENSIONES:</p> <ul style="list-style-type: none">• Diámetro máximo : 13 mm• Longitud : 75 mm• Volumen : 2 ml	<p>CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS</p>	<p>CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS</p>
<p>3. DIMENSIONES:</p> <ul style="list-style-type: none">• Diámetro máximo : 13 mm• Longitud : 75 mm• Volumen : 2 ml	<p>CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS</p>	<p>CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS</p>



<p>4. ENVASE INMEDIATO:</p> <ul style="list-style-type: none">• Rack conteniendo hasta 100 tubos cubierto de plástico para extracción al vacío con K2 EDTA. <p>5. PRESENTACIÓN:</p> <ul style="list-style-type: none">• Caja de cartón conteniendo rack de tubos de plástico para extracción al vacío K2 EDTA <p>FECHA DE VENCIMIENTO: no menor de 06 meses de caducidad a partir del ingreso en el almacén central del INSJ. Se podrá acreditar con declaración jurada.</p>	<p>CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS</p>
<p>5.2.3.- TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIETILENO TEREFALATO (PET) DE 3mL CON EDTA DIPOTÁSICO</p>	<p>CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS</p>
<p>1. COMPONENTES Y MATERIALES:</p> <ul style="list-style-type: none">• Tubo de plástico de politerftalato de etileno (PET).• Anticoagulante: K2 EDTA• Condición biológica: estéril, atóxico.• Uso: Obtención de sangre venosa <p>2. CARACTERÍSTICAS:</p> <ul style="list-style-type: none">• Tapa<ul style="list-style-type: none">- Hermética- Tapón de seguridad perforable- No forma aerosoles al abrirlo, ni hemólisis de la muestra- Tapón siliconado hemorepelente- Código de colores para identificación: LILA• CERTIFICADOS: FDA y/o ISO 13485:2003• Tubo:<ul style="list-style-type: none">- Paredes internas siliconizadas- Resistente a centrifugación y caídas- Transparencia cristal- Libre de latex.- Con nivel de llenado- Con etiquetado de identificación de muestra.- Con identificación del producto y fecha de vencimiento	<p>CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS</p>
<p>3. DIMENSIONES:</p> <ul style="list-style-type: none">• Diámetro máximo : 13 mm• Longitud : 75 mm• Volumen : 3 ml <p>4. ENVASE INMEDIATO:</p> <ul style="list-style-type: none">• Rack conteniendo hasta 100 tubos cubierto de plástico para extracción al vacío con K2 EDTA.	<p>CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS</p>



PERU

MINISTERIO
DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE
SALUD DEL NIÑO

"Año de la Unidad, la Paz y el Desarrollo"

5. PRESENTACIÓN:

- Caja de cartón conteniendo rack de tubos de plástico para extracción al vacío K2 EDTA.

FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 06 meses de caducidad a partir del ingreso en el almacén central del INSJ. Se podrá acreditar con declaración jurada.

5.2.4.- TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 2.5- 3.5 mL CON GEL SEPARADOR O POLITEREFTALATO DE ETILENO(PET)

I. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. COMPONENTES Y MATERIALES:

- Polipropileno o Politereftalato de etileno (PET).
- Sin anticoagulante con GEL SEPARADOR con activador de coágulo.
- Condición biológica: estéril, atóxico.
- Con activador de la coagulación y con un gel monomérico en su base con densidad específica para posicionarse entre la fase celular y el suero, para permitir la adecuada separación de la muestra.
- Uso: obtención de sangre venosa

2. CARACTERÍSTICAS:

- Tapa
 - Hermética
 - Tapón de seguridad perforable
 - No forma aerosoles al abrirlo, ni hemólisis de la muestra
 - Tapón siliconado hemorepente
 - Código de colores para identificación: ORO
 - Tubo:
 - Paredes internas siliconizadas
 - Resistente a centrifugación y caídas
 - Transparencia cristal
 - Libre de látex
 - Con etiquetado de identificación de muestra.
 - Con identificación del producto y fecha de vencimiento
- CERTIFICADOS:** FDA y/o ISO 13485:2003 y/o ISO 6710

3. DIMENSIONES:

- Diámetro máximo : 13 mm
- Longitud : 75 mm
- Volumen : De 2.5ml – 3.5 ml

CUMPLE CON LAS
ESPECIFICACIONES
TÉCNICAS
ESTABLECIDAS EN
EL CAPÍTULO III DE
LAS BASES
INTEGRADAS

CUMPLE CON LAS
ESPECIFICACIONES
TÉCNICAS
ESTABLECIDAS EN
EL CAPÍTULO III DE
LAS BASES
INTEGRADAS

CUMPLE CON LAS
ESPECIFICACIONES
TÉCNICAS
ESTABLECIDAS EN
EL CAPÍTULO III DE
LAS BASES
INTEGRADAS

CUMPLE CON LAS
ESPECIFICACIONES
TÉCNICAS
ESTABLECIDAS EN
EL CAPÍTULO III DE
LAS BASES
INTEGRADAS



PERU

MINISTERIO
DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE
SALUD DEL NIÑO

"Año de la Unidad, la Paz y el Desarrollo"

<p>4. ENVASE INMEDIATO:</p> <ul style="list-style-type: none">• Rack conteniendo hasta 100 tubos de plástico para extracción al vacío con GEL SEPARADOR, contenidos en caja de cartón. <p>5. PRESENTACIÓN:</p> <ul style="list-style-type: none">• Caja de cartón conteniendo rack de tubos de plástico para extracción al vacío K2 EDTA. <p>FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 06 meses de caducidad a partir del ingreso en el almacén central del INSJ. Se podrá acreditar con declaración jurada.</p> <p>5.2.5.- TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 1.8 ML CON CITRATO DE SODIO AL 3.2% O POLITEREFTALATO DE ETILENO (PET)</p> <p>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</p> <p>1. COMPONENTES Y MATERIALES:</p> <ul style="list-style-type: none">• Polipropileno o Politereftalato de etileno (PET)• Anticoagulante: Citrato de Sodio al 3.2 %.• Condición biológica: estéril, atóxico• Uso: obtención de sangre venosa <p>2. CARACTERÍSTICAS:</p> <ul style="list-style-type: none">• Tapa<ul style="list-style-type: none">- Hermética- Tapón de seguridad perforable- No forma aerosoles al abrirlo, ni hemólisis de la muestra- Tapón siliconado hemorepente- Código de colores para identificación: CELESTE• Tubo:<ul style="list-style-type: none">- Paredes internas siliconizadas- Resistente a centrifugación y caídas- Transparencia cristal- Libre de látex- Con etiquetado de identificación de muestra.- Con identificación del producto y fecha de vencimiento <p>CERTIFICADOS: FDA y/o ISO 13485:2003 y/o ISO 6710</p> <p>3. DIMENSIONES:</p> <ul style="list-style-type: none">• Diámetro máximo: 13 mm• Longitud: 75 mm.• Volumen: 1.8 ml. <p>4. ENVASE INMEDIATO:</p> <ul style="list-style-type: none">• Rack conteniendo hasta 100 tubos cubierto de plástico para extracción al vacío con Citrato de Sodio al 3.2 %. <p>6. PRESENTACIÓN:</p> <ul style="list-style-type: none">• Caja de cartón conteniendo rack de tubos de plástico para extracción al vacío con Citrato de Sodio al 3.2 %.	<p>CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS</p>	<p>CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS</p>
---	---	---



PERU

MINISTERIO
DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE
SALUD DEL NIÑO

"Año de la Unidad, la Paz y el Desarrollo"

FECHA DE VENCIMIENTO: La vigencia mínima será TRES (03) meses a partir de la fecha de recepción del producto en almacén central del INSN, acompañado con Carta de Compromiso de Canje por Vencimiento.

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS COMUNES PARA LOS TUBOS DE PLÁSTICO CON EXTRACCIÓN AL VACÍO
A.- SOFTWARE DE GESTIÓN DE COLAS PARA EL ÁREA DE TOMA DE MUESTRA

- El Sistema informático de gestión de colas debe contar con las siguientes características:
 - Emisión de boletines de turno desde módulo de emisión con pantalla táctil.
 - Configuración flexible de la pantalla de exhibición de información general: llamado de pacientes a cabina de extracción; número de boleto atendido en cada cabina de extracción; pacientes registrados ausentes al llamado; posibilidad de mostrar anuncios del hospital y otros.
 - Sistema que realice la auto-autenticación del flebotomista; relacionado al operador con las acciones realizadas durante la extracción.
 - Trazabilidad de la extracción permitiendo conocer quién, cómo y cuándo se realizó una acción en el área. Asimismo, debe permitir el registro de incidentes producidos durante la toma de muestra.
 - Transferencia de toda la información al sistema informático del laboratorio (LABONET) del INSN de acuerdo al requerimiento del usuario.
 - Reportes según variables definidas por usuario (por períodos de tiempo, por tipo de prioridad, por usuario, etc.)
 - Ventanas de monitorización del proceso en tiempo real.
 - Hardware requerido para el funcionamiento del sistema informático: 03 monitores de TV LCD 42 pulgadas, 02 módulo emisor de tickets PC con pantalla táctil, 04 equipos de cómputo (computadora e impresora), hardware (mininotebook o Tablet) para registro de la toma de muestra en 06 cabinas de toma de muestra. Con soporte de audio y video, 03 pistolas láser para identificación de muestras tomadas y 02 etiquetas para la impresión de códigos de barra.
- El Hardware puede ser acreditado con el Anexo N° 3 Declaración Jurada de Cumplimiento de las Especificaciones Técnicas (13)

B.- ALITAS PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE

- Alitas mariposa de colecta múltiple para extracción de sangre al vacío
- Dispositivo de seguridad integrado
- Mariposa con adaptador Luer en extremo distal para extracción múltiple
- Flexibles, con bisel de corte trifacelado
- Calibre 23G
- Cantidad: 1600 alitas por mes.
- Material de acero inoxidable de alta resistencia con doble capa de silicona en la pared exterior
- Longitud de tubuladura 7"
- CERTIFICADOS: FDA y/o ISO 13485:2012

C.- AGUJAS PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE AL VACÍO

- Aguja de doble punta una de ellas se inserta en el paciente y la otra perfora los tubos al vacío
- Medida: 21 G x 1
- Cantidad: 4000 agujas por mes
- Disminuye riesgo de hemólisis
- Con protección por una envoltura en plástico de dos colores blanco y Negro. Verde o Amarilla según el calibre
- Con sello de seguridad de color blanco que une las dos partes de la envoltura de la aguja el cual se rompe en el momento de su uso.
- Tribiselada
- Con tapón de goma cubriendo el extremo opuesto al que está en contacto con el paciente re dentro del soporte durante la venopunción.
- Con soporte en cantidad necesaria

CUMPLE CON LAS
ESPECIFICACIONES
TÉCNICAS
ESTABLECIDAS EN
EL CAPÍTULO III DE
LAS BASES
INTEGRADAS

CUMPLE CON LAS
ESPECIFICACIONES
TÉCNICAS
ESTABLECIDAS EN
EL CAPÍTULO III DE
LAS BASES
INTEGRADAS

CUMPLE CON LAS
ESPECIFICACIONES
TÉCNICAS
ESTABLECIDAS EN
EL CAPÍTULO III DE
LAS BASES
INTEGRADAS
(Anexo n°3)

*En relación al
Hardware
requerido para el
funcionamiento
del sistema
informático, en
las Bases
integradas se
solicita TRES (03)
monitores de TV
LCD 42 pulgadas,
no obstante, a
folios 81 de la
oferta del postor
LABSYSTEMS
SAC, ofertó DOS
(2) pantallas LCD
de 42" (...)

CUMPLE CON LAS
ESPECIFICACIONES
TÉCNICAS
ESTABLECIDAS EN
EL CAPÍTULO III DE
LAS BASES
INTEGRADAS

CUMPLE CON LAS
ESPECIFICACIONES
TÉCNICAS
ESTABLECIDAS EN
EL CAPÍTULO III DE
LAS BASES
INTEGRADAS



PERU

MINISTERIO
DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE
SALUD DEL NIÑO

"Año de la Unidad, la Paz y el Desarrollo"

5.3 Requisitos según leyes, reglamentos técnicos, normas metroológicas y/o sanitarias, reglamentos y demás normas:
Documentación de presentación obligatoria.

a) **Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario** de los bienes ofertados, vigente a la fecha de presentación de propuestas, expedido por la DIGEMID a nombre del postor o de terceros, que describa literalmente el producto ofertado. En caso que el producto no se encuentre en el Listado de Productos de la Clasificación de Insumos, Instrumental y Equipo de Uso Médico, Quirúrgico u Odontológico, contenida en la Resolución Ministerial N° 283-98-SA-DM, el postor deberá presentar copia simple de la Certificación de DIGEMID realizada a través de Oficio o documento denominado Consulta Técnica, la cual se realiza a través de la web, que sustente que No Requiere de Registro Sanitario y donde se describa al producto o dispositivo con una denominación que no debe inducir a error en cuanto a la composición, indicaciones o propiedades que posee el producto o dispositivo, tanto sobre sí mismo como respecto de otros productos o dispositivos. También se aceptará el listado web publicado en DIGEMID

CUMPLE CON LAS
ESPECIFICACIONES
TÉCNICAS
ESTABLECIDAS EN
EL CAPÍTULO III DE
LAS BASES
INTEGRADAS

CUMPLE CON LAS
ESPECIFICACIONES
TÉCNICAS
ESTABLECIDAS EN
EL CAPÍTULO III DE
LAS BASES
INTEGRADAS

b) **Copia del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM)** de los bienes ofertados expedido a favor de la empresa fabricante.
Dicho Certificado deberá encontrarse vigente a la fecha de presentación de propuestas. (De no establecer el certificado fecha de vigencia, se considerará válido si la fecha de su emisión no es mayor a 24 meses).
Se aceptará el Certificado ISO 13485 a nombre del fabricante, que contenga la mención de los bienes ofertados de manera general.
El CBPM se presentará sólo de los tubos, los cuales son el objeto de la Convocatoria.

CUMPLE CON LAS
ESPECIFICACIONES
TÉCNICAS
ESTABLECIDAS EN
EL CAPÍTULO III DE
LAS BASES
INTEGRADAS

CUMPLE CON LAS
ESPECIFICACIONES
TÉCNICAS
ESTABLECIDAS EN
EL CAPÍTULO III DE
LAS BASES
INTEGRADAS

c) **Copia del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA**, vigente a la fecha de presentación de propuestas, expedido por la DIGEMID a nombre del postor, donde consigne que la empresa está certificada para almacenar los productos. Para el caso de postores que contraten el servicio de almacenamiento con un tercero, además deberá acreditar el cumplimiento de los procesos que el corresponde mediante la presentación del CBPA a su nombre, y presentará el CBPA vigente del almacén que controle, acompañado de la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes
Asimismo, en caso el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero (Laboratorio Fabricante Nacional que cuenta con Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura emitido por DIGEMID, en el cual incluya el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento), además de presentar su CBPA, presentará el CBPM a nombre de la empresa que brindará el servicio de almacenamiento y el contrato de vinculación entre ambas partes

CUMPLE CON LAS
ESPECIFICACIONES
TÉCNICAS
ESTABLECIDAS EN
EL CAPÍTULO III DE
LAS BASES
INTEGRADAS

CUMPLE CON LAS
ESPECIFICACIONES
TÉCNICAS
ESTABLECIDAS EN
EL CAPÍTULO III DE
LAS BASES
INTEGRADAS

d) **Copia del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios**, vigente a la fecha de presentación de propuestas, expedido por la DIGEMID a



PERU

MINISTERIO
DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE
SALUD DEL NIÑO

"Año de la Unidad, la Paz y el Desarrollo"

<p>nombre del postor, donde certifique que la empresa cumple con la aplicación del Manual de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado por Resolución Ministerial N°833-2015/MINSA y su modificatoria mediante RESOLUCIÓN MINISTERIAL N°1000-2016/MINSA modificando el rubro V, conforme al siguiente detalle: "El presente Manual es de cumplimiento obligatorio para las droguerías y almacenes especializados que participan a nivel nacional en el proceso de distribución y transporte de productos farmacéuticos, así como de dispositivos médicos que requieran condiciones de temperatura refrigerada y temperatura congelada.", a fin de preservar la calidad, eficacia y seguridad de sus productos. Para el caso de postores que contraten el servicio de Distribución y Transporte de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios con un tercero, además de presentar su Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte, presentará el Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente de la empresa que contrata, acompañado de la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes.</p>	<p>CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS</p>	<p>CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS</p>
<p>e) Presentar folletería (original o copia simple), que permita acreditar todas las especificaciones técnicas de lo requerido con traducción al idioma español. Se aceptarán cartas y/o documentos emitidos por el fabricante (casa matriz) para acreditar las características técnicas que no se encuentren en la folletería o brochure así como del software de gestión. El resto de accesorios serán acreditados con la presentación de una Declaración Jurada del Anexo 03.</p>		
<p>5.4 Impacto Ambiental: No aplica.</p>		
<p>5.5 Condiciones de operación: No aplica.</p>		
<p>5.6 Embalaje y rotulado:</p>		
<p>5.6.1 Embalaje:</p> <ul style="list-style-type: none">o Empaque de protección tipo bolsa de mediana densidad conteniendo hasta 100 tubos de plástico, para extracción al vacío, contenidos en caja de cartón o plástico.o Caja con señal de medidas de seguridad: Frágil.o Resistente a la manipulación, transporte, distribución y almacenamiento.	<p>CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS (Anexo n°3)</p>	<p>CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS (Anexo n°3)</p>
<p>5.6.2 Presentación: Caja de cartón conteniendo rack de tubos de plástico.</p>		
<p>5.7 Modalidad de ejecución: No Aplica</p>		
<p>5.8 Transporte: La empresa debe asegurar que el transporte se realice en condiciones que aseguren la conservación del bien adquirido.</p>		
<p>5.9 Seguros: No aplica</p>		
<p>5.10 Garantía Comercial: Alcance de la garantía, período de garantía, condición de inicio del cómputo del período de garantía, expresos en Carta de Garantía se presentará para la suscripción del contrato.</p>		
<ul style="list-style-type: none">✓ Alcance de la garantía: Contra defectos de diseño y/o fabricación de lote de los tubos, deberán ser repuestos por otros en igual cantidad y calidad oportunamente.✓ Condiciones de la garantía: Esta garantía cubrirá la reposición por tubos con defectos observados en un plazo máximo de 15 días calendario de haberse notificado al proveedor.✓ Período de garantía: Durante el período de contrato y por 30 días posteriores a la última entrega.✓ Inicio del cómputo del período de garantía: A partir de la fecha en que se ingresó el bien al almacén y se recepcionó en el Departamento de Patología (DIDAP).		



PERU

MINISTERIO
DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE
SALUD DEL NIÑO

"Año de la Unidad, la Paz y el Desarrollo"

5.10 Disponibilidad de servicios y repuestos:

Las 24 horas del día, los 7 días de la semana, incluidos domingos y feriados. Declaración jurada de mantener un representante de ventas fijo para coordinaciones telefónicas del servicio post venta.

5.11 Prestaciones accesorias a la prestación principal:

5.11.1. Mantenimiento preventivo

Sistema Informático de Toma de Muestra: Presentar y ejecutar cronograma de mantenimiento preventivo anual.

5.11.2. Soporte técnico

Sistema Informático de Toma de Muestra: Inmediato. Compromiso de corrección de fallas por personal calificado. Atención de notificaciones de fallas en el horario de trabajo de toma de muestra (7:00 – 14:00).

5.11.3. Capacitación y/o entrenamiento:

Programa de capacitaciones sobre pre-analítica: uso de alíquotas y toma de muestra al vacío según el CLSI; brindando constancia de la capacitación para un total de 15 personas.

5.12 Lugar y plazo de ejecución de la prestación

5.12.1. Lugar: INSN. Av. Brasil 600 / Almacén central del INSN.

5.12.2. Plazo: A los 20 días de suscrito el contrato, se instalará el software en el área de toma de muestra, previa coordinación con el usuario, no siendo requisito la notificación del primer lote de entrega. El proveedor será responsable de la instalación del software con los equipos de cómputo y de las adecuaciones eléctricas que sean necesarias para el correcto funcionamiento del sistema informático. La entrega de los accesorios para el funcionamiento del software no deberá exceder al día que se instale. Fuente de poder de emergencia (UPS), deberá ser puesto en operatividad, el mismo día del funcionamiento del equipo. Funcionamiento del software: No mayor a 07 días calendarios a partir del día siguiente de instalado.

La entrega de los tubos; posterior a la notificación de la orden de compra SIETE (7) días calendario según cronograma adjunto, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.

6. REQUISITOS Y RECURSOS DEL PROVEEDOR:

6.1. Requisitos del proveedor: Según normativa vigente (cumplimiento a cargo de Logística). Debe mantener un representante de ventas fijo para coordinaciones telefónicas del servicio post venta

6.2. Recursos a ser provistos por el proveedor:

- Copia de Guía de Remisión (con sello de almacén central).
- Copia de Orden de Compra (con sello de almacén central).
- Copia de Certificado de Análisis o Protocolo.
- Copia de Registro Sanitario.

7. OTRAS CONSIDERACIONES PARA LA EJECUCIÓN E LA PRESTACION

7.1. Otras Obligaciones

7.1.1. Otras obligaciones del contratista: Según contrato

CUMPLE CON LAS
ESPECIFICACIONES
TÉCNICAS
ESTABLECIDAS EN
EL CAPÍTULO III DE
LAS BASES
INTEGRADAS
(Anexo n°4)

CUMPLE CON LAS
ESPECIFICACIONES
TÉCNICAS
ESTABLECIDAS EN
EL CAPÍTULO III DE
LAS BASES
INTEGRADAS
(Anexo n°3)

CUMPLE CON LAS
ESPECIFICACIONES
TÉCNICAS
ESTABLECIDAS EN
EL CAPÍTULO III DE
LAS BASES
INTEGRADAS
(Anexo n°3)

** A folios 105 de la oferta, LABSYSTEMS SAC, respecto a la Declaración Jurada de Plazo de Entrega (Anexo N°4) no ha consignado el plazo de la instalación del software en el área de toma de muestra, sin embargo, en las Bases Integradas se solicita para la instalación del software de toma de muestra de la Entidad un plazo de 20 días calendario de suscrito el contrato.



PERU

MINISTERIO DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

"Año de la Unidad, la Paz y el Desarrollo"

El Contratista deberá de proporcionar los EPP de bioseguridad mínimos: Gorro, mascarilla o protector bucal, uniforme limpio a su personal encargado de realizar la entrega del producto adjudicado cumpliendo las medidas de seguridad establecidos también por la pandemia por el COVID-19.

Debe visitar el área para verificar condiciones de espacio físico, instalaciones eléctricas, aire acondicionado, etc. No aplica presentación de muestras

7.1.2. Otras obligaciones de la Entidad: Según contrato

7.2. Adelantos: No aplica

7.3. Subcontratación: No aplica

7.4. Confidencialidad: No aplica

7.5. Medidas de Control durante la ejecución contractual: Áreas que supervisan y dan conformidad en conjunto: Almacén y Servicio de Farmacia

7.6. Conformidad de los bienes:

7.6.1. Área que recepcionará y brindará conformidad: Almacén central y Servicio de Farmacia

7.6.2. Requisitos para brindar la conformidad del bien:

- ✓ Verificación de la presentación del bien según la descripción.
- ✓ Fecha de vencimiento según la oferta.
- ✓ Carta de compromiso de canje de ser el caso
- ✓ Cantidad debe corresponder a la orden de compra y guía de remisión.
- ✓ Certificado del análisis/protocolo.
- ✓ Integridad física del envase secundario.
- ✓ Copia del Registro Sanitario.
- ✓ Copia de Orden de compra (con sello de almacén central)
- ✓ Copia de Guía de remisión (con sello de almacén central)

7.6.3. Pruebas de puesta en funcionamiento y pruebas o ensayos para la conformidad de los bienes:

La empresa deberá realizar las pruebas correspondientes al software y emitir un informe al respecto.

7.7 Forma de pago: La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en pagos periódicos. Para efectos del pago de las contraprestaciones ejecutadas por el contratista, la Entidad debe contar con la siguiente documentación:

- Recepción de la Unidad de Almacén de la Oficina de Logística
- Informe del funcionario responsable del Departamento de Investigación, Docencia y Atención e Patología (DIDAP) emitiendo la conformidad de la prestación efectuada, cuando corresponda.
- Comprobante de Pago.

7.8 Fórmula de reajuste: No aplica

7.9 Penalidades aplicables: Penalidad por mora, según contrato

7.10 Responsabilidades 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 al Art. 40° de la LCE, el contratista es responsable por la calidad ofrecida y por los vicios ocultos por un plazo no menor de un (1) año contado a partir de la Conformidad otorgada por la Entidad.

ESTADO DE ADMISIBILIDAD	ADMITIDO	NO ADMITIDO (*) (**)
-------------------------	----------	-------------------------

ADQUISICIÓN DE TUBOS PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE PARA EL DEPARTAMENTO DE INVESTIGACIÓN, DOCENCIA Y ATENCIÓN EN PATOLOGÍA

ADMISIÓN DE OFERTAS

DOCUMENTOS OBLIGATORIOS

POSTOR 1	SUPROM PERU SAC	a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	Presentó
		b)	Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto. En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda. En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.	Presentó
POSTOR 2	LABSYSTEMS SAC	c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	Presentó
		d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	Presentó
Presentó	Presentó	e)	Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario de los bienes ofertados, vigente a la fecha de presentación de propuestas, expedido por la DIGEMID a nombre del postor o de terceros, que describa literalmente el instrumental y Equipo de Uso Médico, Quirúrgico u Odontológico, contenida en la Resolución Ministerial N° 283-98-SA-DM, el postor deberá presentar copia simple de la Certificación de DIGEMID realizada a través de Oficio o documento denominado "Consulta Técnica", la cual se realiza a través de la web, que sustente que No Requiere de Registro Sanitario y donde se describa al producto o dispositivo con una denominación que no debe inducir a error en cuanto a la composición, indicaciones o propiedades que posee el producto o dispositivo, tanto sobre sí mismo como respecto de otros productos o dispositivos. También se aceptará el listado web publicado en DIGEMID. Copia del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM) de los bienes ofertados-debe incluir la relación de todos los productos solicitados expedido a favor de la empresa fabricante. Dicho Certificado deberá encontrarse vigente a la fecha de presentación de propuestas. (De no establecer el certificado fecha de vigencia, se considerará válido si la fecha de su emisión no es mayor a 24 meses). Se aceptará el Certificado ISO 13485 a nombre del fabricante, que contenga la mención de los bienes ofertados de manera general. El CBPM se presentará solo de los tubos, los cuales son el objeto de la Convocatoria.	Presentó
		f)	Copia del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura emitido por DIGEMID, en el cual incluya el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento, además de presentar su CBPA, presentará el CBPM a nombre de la empresa que brindará el servicio de almacenamiento y el contrato de vinculación entre ambas partes.	Presentó
Presentó	Presentó	g)	Expedido por la DIGEMID a nombre del postor, donde conste que la empresa está certificada para almacenar los productos. Para el caso de postores que contraten el servicio de almacenamiento con un tercero, además deberá acreditar el cumplimiento de los procesos que el correspondiente mediante la presentación del CBPA a su nombre, y presentará el CBPA vigente del almacén que contrate, acompañado de la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes. Asimismo, en caso el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero (Laboratorio Fabricante Nacional que cuenta con Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura emitido por DIGEMID, en el cual incluya el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento), además de presentar su CBPA, presentará el CBPM a nombre de la empresa que brindará el servicio de almacenamiento y el contrato de vinculación entre ambas partes.	Presentó
		h)	Copia del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, expedido por la DIGEMID a nombre del postor, donde certifique que la empresa cumple con la aplicación del Manual de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado por Resolución Ministerial N° 833-2015/MINSA y su modificatoria mediante RESOLUCIÓN MINISTERIAL N° 1000-2016/MINSA modificando el rubro V, conforme al siguiente detalle: "El presente Manual es de cumplimiento obligatorio para las droguerías y almacenes especializados que participan a nivel nacional en el proceso de distribución y transporte de productos farmacéuticos, así como de dispositivos médicos que requieran condiciones de temperatura refrigerada y temperatura congelada.", a fin de preservar la calidad, eficacia y seguridad de sus productos. Para el caso de postores que contraten el servicio de Distribución y Transporte de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios con un tercero, además de presentar su Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte, acompañará de la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes. Se aceptará el documento emitido por DIGEMID donde certifique que no se requiere el Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte, cuando corresponda	Presentó
Presentó	Presentó		Presentar Folletería (original o copia simple), que permita acreditar todas las especificaciones técnicas de lo requerido con traducción al idioma español. Se aceptarán cartas y/o documentos emitidos por el fabricante (casa matriz) y/o sucursal para acreditar las características técnicas que no se encuentren en la folletería o brochure así como del software de gestión. Se aceptará lo siguiente:	Presentó

**ADJUDICACION SIMPLIFICADA N° 020-2023-INSN-1
"ADQUISICIÓN DE TUBOS PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE PARA EL DEPARTAMENTO DE INVESTIGACIÓN, DOCENCIA
Y ATENCIÓN EN PATOLOGÍA"**

ADMISIÓN DE OFERTAS		
DOCUMENTOS OBLIGATORIOS		
POSTOR 2	POSTOR 1	SUPROM PERU SAC
1. COMPONENTES Y MATERIALES		
3. DIMENSIONES		
Descrita en el numeral: 5.2.1	Presento	Presento
Descrita en el numeral: 5.2.2	Presento	Presento
Descrita en el numeral: 5.2.3	Presento	Presento
Descrita en el numeral: 5.2.4	Presento	Presento
Descrita en el numeral: 5.2.5	Presento	Presento
Las demás características técnicas:		
2. CARACTERÍSTICAS		
4. ENVASE INMEDIATO		
5. PRESENTACIÓN		
serán acreditadas con la presentación del Anexo N° 03, Declaración Jurada de Cumplimiento de Especificaciones Técnicas".		
Presento	Presento	Presento
j) Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)		
No ha consignado el plazo de la instalación del software en el área de toma de muestra, no obstante, para la instalación del software en el área de toma de muestra se solicita integradas se solicite en las Bases para la instalación del software en el área de toma de muestra de la Entidad un plazo de 20 días calendario de suscribir el contrato.	Presento	Presento
k) 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)		
NO CORRESPONDE	NO CORRESPONDE	NO CORRESPONDE
i) El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6		
El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales	S/ 498,240.00	S/ 262,872.00
ESTADO DE LA OFERTA		
ADMITIDO	NO ADMITIDO	



PRESIDENTE



PRIMER MIEMBRO



SEGUNDO MIEMBRO

