



GOBIERNO
REGIONAL
CALLAO

ADJUDICACION SIMPLIFICADA N° 007-2023-HNDAC
PRIMERA CONVOCATORIA



ACTA DE APERTURA, ADMISION, EVALUACION, CALIFICACIÓN DE OFERTAS Y
OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 007-2023-HNDAC
– PRIMERA CONVOCATORIA –

**“ADQUISICIÓN DE RESPIRADOR DESCARTABLE N95 PARA EL DEPARTAMENTO DE
ATENCION AMBULATORIA Y HOSPITALIZACION DEL HOSPITAL DANIEL ALCIDES
CARRION CALLAO”**

A los 11 días del mes de agosto de 2023, a las 10:00 horas, se reunieron los miembros del Comité de Selección designados mediante Resolución Directoral N° 299-2023-HNDAC-DG de fecha 27 de junio de 2023, encargado de la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección de ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 0072023-HNDAC-Primera Convocatoria, cuyo objeto de convocatoria es contratar la **ADQUISICIÓN DE RESPIRADOR DESCARTABLE N95 PARA EL DEPARTAMENTO DE ATENCION AMBULATORIA Y HOSPITALIZACION DEL HOSPITAL DANIEL ALCIDES CARRION CALLAO**, a fin de efectuar la APERTURA DE OFERTAS, e iniciar con la ADMISIÓN, EVALUACIÓN DE LAS OFERTAS presentadas y CALIFICACIÓN de las ofertas correspondientes según orden de prelación, reunión que finalizó a las 12:00 horas.

El quorum necesario que exige la normativa de contrataciones del Estado, se logró con la presencia (reunión virtual) de los siguientes miembros:

- | | |
|------------------------------|-------------------------|
| • Beto Orlando Lozada Mena | Presidente Titular |
| • Merlita Tanchiva Piñeiro | Primer Miembro Titular |
| • José Javier Flores Dulanto | Segundo Miembro Titular |

De acuerdo con el cronograma establecido en el SEACE, se registraron a través del mismo, como participantes, los siguientes proveedores:

Nº	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de inscripción	Estado
1	20609085411	OA BUSINESS GROUP SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	20/07/2023	Válido
2	20605400150	JL VENTAS Y SERVICIOS S.A.C.	20/07/2023	Válido
3	20604356581	PERU FERIAS E INVERSIONES S.A.C.	20/07/2023	Válido
4	20606062860	GEOMEDIC PERU E.I.R.L.	21/07/2023	Válido
5	20606094834	GAESA MEDIC E.I.R.L.	21/07/2023	Válido
6	20263368992	CYMED MEDICAL SAC	21/07/2023	Válido
7	20608450123	DADOS PROVEEDORES E.I.R.L.	22/07/2023	Válido
8	20602907067	R & S PHARMA S.A.C.	24/07/2023	Válido
9	20607779695	CHAPOMEDIC S.A.C.	24/07/2023	Válido
10	20545792177	CHAPOLAB SAC	24/07/2023	Válido
11	20603383363	WAR INVERSIONES S.A.C	25/07/2023	Válido
12	20608730681	IMPORT & EXPORT KHAMYP S & K S.A.C.	25/07/2023	Válido
13	20605020497	CORPORACION JOLUCAVA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - CORPORACION JOLUCAVA S.A.C.	27/07/2023	Válido
14	20600984528	SURK'AY PERU S.A.C.	29/07/2023	Válido
15	20604016305	GG INGENIEROS E.I.R.L.	31/07/2023	Válido
16	20601617286	AMBAR AGE S.A.C.	31/07/2023	Válido
17	20606823976	EROSMEDIC S.A.C.	02/08/2023	Válido
18	20607812153	CUBE INTER PHARMA S.A.C.	02/08/2023	Válido
19	20608785974	LABMEDICAL DEVICES PERU E.I.R.L.	02/08/2023	Válido
20	20603383363	WAR INVERSIONES S.A.C	25/07/2023	Válido

Dentro de la fecha prevista para la evaluación y calificación de ofertas en el cronograma del procedimiento, el Comité de Selección realiza la apertura de ofertas de manera electrónica a través del SEACE (descarga de la información de las ofertas). Evidenciando que los siguientes postores presentaron sus ofertas de manera electrónica a través del SEACE.

Nº	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de presentación	Hora de presentación	Forma de presentación
1	20263368992	CYMED MEDICAL SAC	03/08/2023	23:17:49	Electrónico
2	20608450123	DADOS PROVEEDORES E.I.R.L.	03/08/2023	23:37:36	Electrónico
3	20604016305	GG INGENIEROS E.I.R.L.	03/08/2023	19:49:23	Electrónico



Acto seguido, se procede con la revisión de las ofertas, a fin de verificar la presentación de los documentos requeridos y determinar si las mismas responden a las características y/o requisitos y condiciones de las Especificaciones Técnicas previstos en las bases, determinándose lo siguiente:

- Para el caso del postor **CYMED MEDICAL SAC**, se determina que la oferta presentada, cumple con las características, requisitos funcionales y condiciones de las especificaciones técnicas, documentos de presentación obligatoria establecidas en las Bases. Por lo tanto, su oferta es ADMITIDA.

La muestra presentada por el postor **CYMED MEDICAL SAC**, cumple con las especificaciones técnicas mínimas requeridas en la ficha de homologación, de acuerdo a lo establecido en las Bases integradas del presente Procedimiento de selección. Se adjunta evaluación.

- Para el caso del postor **DADOS PROVEEDORES E.I.R.L.**, se determina que la oferta presentada, no cumple con la documentación de presentación obligatoria, si cumple con las características, requisitos funcionales y condiciones de las especificaciones técnicas establecidas en las Bases Integradas y Requerimientos Técnicos Mínimos, por lo tanto, su oferta es **NO ADMITIDA**.

(1) En las Bases Integradas, se solicita:

2.1.1. Documentación de presentación obligatoria

2.1.1.1. Documentos para la admisión de la oferta

e) Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA), de acuerdo a lo establecido en la Ficha de Homologación incluida en las especificaciones técnicas.

Vigente, a nombre del postor, emitido por la ANM o ARM, según normativa vigente. En el caso que el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero, además de presentar el certificado de buenas prácticas de almacenamiento (BPA) vigente a nombre del postor, además debe presentar el certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente a nombre de la empresa que presta el servicio, acompañando de la documentación que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes.

En folio 85 presenta el CBPA a nombre de **DADOS PROVEEDORES E.I.R.L.**, con prestación de servicio de almacenamiento brindado por la **Droguería ACW KALLPA PHARMA S.A.C.**, no adjuntando el certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente a nombre de la empresa que presta el servicio, acompañando de la documentación que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes.

De acuerdo al artículo 60 del Reglamento de la Ley de contrataciones no es subsanable.

(2) En las Bases Integradas, se solicita:

2.1.1. Documentación de presentación obligatoria

2.1.1.1. Documentos para la admisión de la oferta

m) Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o Reposición por defectos o vicios ocultos.

De la revisión integral de la oferta presentada no se encuentra lo solicitado.

De acuerdo al artículo 60 del Reglamento de la Ley de contrataciones no es subsanable.



La muestra presentada por el postor **DADOS PROVEEDORES E.I.R.L.**, cumple con las especificaciones técnicas mínimas requeridas en la ficha de homologación, de acuerdo a lo establecido en las Bases integradas del presente Procedimiento de selección. Se adjunta evaluación.

- Para el caso del postor **GG INGENIEROS E.I.R.L.**, se determina que la oferta presentada, **cumple** con las características, requisitos funcionales y condiciones de las especificaciones técnicas, documentos de presentación obligatoria establecidas en las Bases. Por lo tanto, su oferta es **ADMITIDA**.

La muestra presentada por el postor **GG INGENIEROS E.I.R.L.**, cumple con las especificaciones técnicas mínimas requeridas en la ficha de homologación, de acuerdo a lo establecido en las Bases integradas del presente Procedimiento de selección. Se adjunta evaluación.

Documentos para la Admisión de la Oferta		DADOS PROVEEDORES E.I.R.L.		CYMED MEDICAL S.A.C.		GG INGENIEROS E.I.R.L.	
	CONDICIÓN	FOLIO	CONDICIÓN	FOLIO	CONDICIÓN	FOLIO	
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	PRESENTA	2	PRESENTA	5	PRESENTA	3	
b) Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta	PRESENTA	3a	PRESENTA	6a	PRESENTA	4a	
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	PRESENTA	9	PRESENTA	9	PRESENTA	12	
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)	PRESENTA	10	PRESENTA	10	PRESENTA	13	
e) Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA)	PRESENTA	85 (1)	PRESENTA	72-73	PRESENTA	14-27	
f) Copia simple de Resolución de Autorización de Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario	PRESENTA	82-84	PRESENTA	74-76	PRESENTA	29-31	
g) Copia simple de Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM)	PRESENTA	72-74	PRESENTA	77-84	NO PRESENTA	NO APLICA	
h) Certificado de Análisis u otro documento equivalente del dispositivo	PRESENTA	31-39	PRESENTA	85-93	PRESENTA	33-39	
i) Resultados de los envases inmediato y/o mediano	PRESENTA	13-17	PRESENTA	94-101	PRESENTA	40-42	
j) Inventario o manual de instrucciones de uso	PRESENTA	11-12	PRESENTA	102-106	PRESENTA	43-49	
k) Presentación de una muestra del dispositivo médico ofertado	PRESENTA	CUMPLE	PRESENTA	CUMPLE	PRESENTA	CUMPLE	
l) Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	PRESENTA	86	PRESENTA	109-110	PRESENTA	51	
m) Declaración jurada de Compromiso de Carga y/o Reposición por defectos o vicios ocultos.	NO PRESENTA	NO CUMPLE (2)	PRESENTA	111-112	PRESENTA	52	
n) Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consignen los integrantes, el representante 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	-	
o) El precio de la oferta en soles. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6	PRESENTA	90	PRESENTA	114-115	PRESENTA	53	
Documentos para acreditar los Requisitos de Calificación		DADOS PROVEEDORES E.I.R.L.		CYMED MEDICAL S.A.C.		GG INGENIEROS E.I.R.L.	
Incorporar en la oferta los documentos que acreditan los "Requisitos de Calificación" que se detallan en el numeral 3.2 del Capítulo III de la presente sección de las bases.	PRESENTA	87-89, 91-107	PRESENTA	120-150	PRESENTA	54-68	
Documentación de presentación facultativa		DADOS PROVEEDORES E.I.R.L.		CYMED MEDICAL S.A.C.		GG INGENIEROS E.I.R.L.	
a) En el caso de microempresas y pequeñas empresas integradas por personas con discapacidad, o en el caso de consorcios conformados en su totalidad por estas empresas, deben presentar la constancia o certificado con el cual acredite su inscripción en el Registro de Empresas Promocionales para Personas con Discapacidad	NO PRESENTA	-	NO PRESENTA	-	NO PRESENTA	-	
b) Solicitud de bonificación del cinco por ciento (5%) por tener la condición de micro y pequeña empresa (Anexo N° 10)	PRESENTA	108	NO PRESENTA	-	PRESENTA	59-100	
Resultado	NO ADMITIDA		ADMITIDA		ADMITIDA		
Observaciones	(1) (2) SE DETALLA EN EL ACTA DE APERTURA, ADMISIÓN, EVALUACIÓN, CALIFICACIÓN DE OFERTAS Y OTORGAMIENTO DE LA BUENA OFERTA.						

Acto seguido, se procede a la Evaluación de la Oferta, conforme a los factores de evaluación establecidos en las bases integradas; obteniéndose el siguiente resultado:

FACTOR DE EVALUACIÓN	PUNTAJE / METODOLOGIA PARA SU ASIGNACIÓN	CYMED MEDICAL S.A.C.		GG INGENIEROS E.I.R.L.	
A. PRECIO Evaluación: Se evaluará considerando el precio ofertado por el postor. Acreditación: Se acreditará mediante el documento que contiene el precio de la oferta (Anexo N° 6)	La evaluación consistirá en otorgar el máximo puntaje a la oferta de precio más bajo y otorgar a las demás ofertas puntajes inversamente proporcionales a sus respectivos precios, según la siguiente fórmula: $P_i = \frac{O_m \times PMP}{O_i}$ O _m = Oferta P _i = Puntaje de la oferta a evaluar O _i = Precio i O _m = Precio de la oferta más baja PMP = Puntaje máximo del precio	OFERTA	FOLIO	OFERTA	FOLIO
		S/ 1,200,960.00	115	S/ 518,400.00	53
PUNTAJE TOTAL	100.00	43.17	PUNTAJE	100.00	PUNTAJE

RESUMEN

N°	FACTOR DE EVALUACIÓN	PUNTAJE TOTAL	CYMED MEDICAL S.A.C.	GG INGENIEROS E.I.R.L.
1	A. PRECIO	100.00	43.17	100.00
TOTAL			43.17	100.00
ORDEN DE PRELACIÓN			2°	1°



Visto los resultados, se procede a elaborar el cuadro de prelación, de acuerdo a los puntajes obtenidos:

N°	POSTOR	PUNTAJE TECNICO	BONIFICACION 5%	PUNTAJE TOTAL	ORDEN DE PRELACION
1	GG INGENIEROS E.I.R.L.	100.00	SI	105.00	1°
2	CYMED MEDICAL SAC	43.17	NO	43.17	2°

Acto seguido, conforme lo establecido el comité de selección procede a verificar el cumplimiento de los requisitos de calificación establecidos en las bases integradas de los postores que obtuvieron el primer y segundo lugar en el orden de prelación; obteniéndose el siguiente resultado:

RESUMEN

Descripción		CYMED MEDICAL S.A.C.	GG INGENIEROS E.I.R.L.
A.	CAPACIDAD LEGAL - HABILITACION	CUMPLE	CUMPLE
B.	EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD	CUMPLE	CUMPLE

Visto los resultados de la calificación, los integrantes del comité de selección, dan por aprobados los resultados de la evaluación y calificación de las ofertas, de acuerdo con el análisis efectuado y el cuadro de evaluación de ofertas que forman parte de la presente acta, determinando lo siguiente:

- Otorgar la Buena Pro en el procedimiento de selección ADJUDICACION SIMPLIFICADA N° 007-2023-HNDAC, para la **ADQUISICIÓN DE RESPIRADOR DESCARTABLE N95 PARA EL DEPARTAMENTO DE ATENCION AMBULATORIA Y HOSPITALIZACION DEL HOSPITAL DANIEL ALCIDES CARRION CALLAO**, al postor **GG INGENIEROS E.I.R.L.**, por el monto de **S/ 518,400.00 (Quinientos Dieciocho Mil Cuatrocientos y 00/100 Soles)**.
- Publicar la presente acta en el SEACE v3.0., conforme al cronograma previsto en las bases integradas del presente procedimiento de selección.

No habiendo otro asunto que tratar, efectuada la lectura a la presente, se da por terminada la presente sesión, en acto de fe y plena conformidad; se suscribe el presente documento.

Beto Orlando Lozada Mena
Presidente Titular del Comité de Selección

Merlita Tanchiva Piñeiro
Primer Miembro Titular del Comité de Selección

José Javier Flores Dulanto
Segundo Miembro Titular del Comité de Selección

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA Nº 007-2023-HNDAC PRIMERA CONVOCATORIA

ADQUISICIÓN DE RESPIRADOR DESCARTABLE N95 PARA EL DEPARTAMENTO DE ATENCION AMBULATORIA Y HOSPITALIZACION DEL HOSPITAL DANIEL ALCIDES CARRION CALLAO

CUADRO DE ADMISION DE OFERTAS ELECTRÓNICAS

Documentos para la Admisión de la Oferta	DADOS PROVEEDORES E.I.R.L		CYMED MEDICAL S.A.C.		GG INGENIEROS E.I.R.L	
	CONDICION	FOLIO	CONDICION	FOLIO	CONDICION	FOLIO
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	PRESENTA	2	PRESENTA	5	PRESENTA	3
b) Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta	PRESENTA	3-8	PRESENTA	6-8	PRESENTA	4-8
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	PRESENTA	9	PRESENTA	9	PRESENTA	12
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)	PRESENTA	10	PRESENTA	10	PRESENTA	13
e) Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA)	PRESENTA	85 (1)	PRESENTA	72-73	PRESENTA	14-27
f) Copia simple de Resolución de Autorización de Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario	PRESENTA	82-84	PRESENTA	74-76	PRESENTA	29-31
g) Copia simple de Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM)	PRESENTA	72-76	PRESENTA	77-84	NO PRESENTA	NO APLICA
h) Certificado de Análisis u otro documento equivalente del dispositivo	PRESENTA	31-39	PRESENTA	85-93	PRESENTA	33-39
i) Rotulados de los envases inmediato y/o mediatos	PRESENTA	17-17	PRESENTA	94-101	PRESENTA	40-42
j) Inserto o manual de instrucciones de uso	PRESENTA	11-12	PRESENTA	102-106	PRESENTA	43-49
k) Presentación de una muestra del dispositivo médico ofertado	PRESENTA	CUMPLE	PRESENTA	CUMPLE	PRESENTA	CUMPLE
l) Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	PRESENTA	86	PRESENTA	109-110	PRESENTA	51
m) Declaración jurada de Compromiso de Canje y/o Reposición por defectos o vicios ocultos.	NO PRESENTA	NO CUMPLE (2)	PRESENTA	111-112	PRESENTA	52
n) 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	-
o) El precio de la oferta en soles. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6	PRESENTA	90	PRESENTA	114-115	PRESENTA	53
Documentos para acreditar los Requisitos de Calificación	DADOS PROVEEDORES E.I.R.L		CYMED MEDICAL S.A.C.		GG INGENIEROS E.I.R.L	
	CONDICION	FOLIO	CONDICION	FOLIO	CONDICION	FOLIO
Incorporar en la oferta los documentos que acreditan los "Requisitos de Calificación" que se detallan en el numeral 3.2 del Capítulo III de la presente sección de las bases.	PRESENTA	87-89, 91-107	PRESENTA	120-150	PRESENTA	54-98
Documentación de presentación facultativa	DADOS PROVEEDORES E.I.R.L		CYMED MEDICAL S.A.C.		GG INGENIEROS E.I.R.L	
	CONDICION	FOLIO	CONDICION	FOLIO	CONDICION	FOLIO
a) En el caso de microempresas y pequeñas empresas integradas por personas con discapacidad, o en el caso de consorcios conformados en su totalidad por estas empresas, deben presentar la constancia o certificado con el cual acredite su inscripción en el Registro de Empresas Promocionales para Personas con Discapacidad.	NO PRESENTA	-	NO PRESENTA	-	NO PRESENTA	-
b) Solicitud de bonificación del cinco por ciento (5%) por tener la condición de micro y pequeña empresa (Anexo N° 10).	PRESENTA	108	NO PRESENTA	-	PRESENTA	99-100
Resultado	NO ADMITIDA		ADMITIDA		ADMITIDA	
Observaciones	(1) (2) SE DETALLA EN EL ACTA DE APERTURA, ADMISION, EVALUACION, CALIFICACION DE OFERTAS Y OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO					

Bellavista, 11 de agosto de 2023

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 007-2023-HNDAC
PRIMERA CONVOCATORIA

**ADQUISICIÓN DE RESPIRADOR DESCARTABLE N95 PARA EL DEPARTAMENTO DE ATENCION AMBULATORIA Y
HOSPITALIZACION DEL HOSPITAL DANIEL ALCIDES CARRION CALLAO**

FACTORES DE EVALUACIÓN

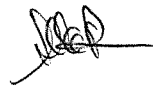
FACTOR DE EVALUACIÓN		PUNTAJE / METODOLOGIA PARA SU ASIGNACION		CYMED MEDICAL S.A.C.		GG INGENIEROS E.I.R.L.	
A. PRECIO				OFERTA	FOLIO	OFERTA	FOLIO
Evaluación: Se evaluará considerando el precio ofertado por el postor. Acreditación: Se acreditará mediante el documento que contiene el precio de la oferta (Anexo N° 6)		La evaluación consistirá en otorgar el máximo puntaje a la oferta de precio más bajo y otorgar a las demás ofertas puntajes inversamente proporcionales a sus respectivos precios, según la siguiente fórmula: $Pi = \frac{Om \times PMP}{Oi}$ i= Oferta Pi= Puntaje de la oferta a evaluar Oi=Precio i Om= Precio de la oferta más baja PMP=Puntaje máximo del precio		S/ 1,200,960.00	115	S/ 518,400.00	53
PUNTAJE TOTAL		100.00		43.17	PUNTAJE	100.00	PUNTAJE

RESUMEN

N°	FACTOR DE EVALUACION	PUNTAJE TOTAL	CYMED MEDICAL S.A.C.	GG INGENIEROS E.I.R.L.
1	A. PRECIO	100.00	43.17	100.00
	TOTAL		43.17	100.00
	ORDEN DE PRELACIÓN		2°	1°

Bellavista, 11 de agosto de 2023





ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA Nº 007-2023-HNDAG PRIMERA CONVOCATORIA

ADQUISICIÓN DE RESHRADOR DESCARTABLE N95 PARA EL DEPARTAMENTO DE ATENCION AMBULATORIA Y
HOSPITALIZACION DEL HOSRTAL DANIEL ALCIDES CARRION CALLAO

REQUISITOS DE CALIFICACION

A. CAPACIDAD LEGAL - HABILITACION

Nº	Descripción
	Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento Documento emitido por la ANM o por la Autoridad Regional de Salud (ARS), de acuerdo a lo establecido en el artículo 17 del D.S. 014-2011-SA y su primera disposición Complementaria Transitoria. Obligatorio para todas las empresas que se presenten en consorcio, salvo el caso de ser empresa extranjera no instalada en el territorio nacional.
	RESULTADO

CYMED MEDICAL S.A.C.		GG INGENIEROS E.I.R.L.	
PRESENTA	Folios	PRESENTA	Folios
SI	122-138	SI	54-57
CUMPLE		CUMPLE	

B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

Nº	Descripción
	El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/ 2' 500,000.00 (Dos Millones Quinientos Mil y 00/100 soles), por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda. 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/ 200,000.00 (Doscientos Mil y 00/100 soles), por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda. En el caso de consorcios, todos los integrantes deben contar con la condición de micro y pequeña empresa.
	RESULTADO

CYMED MEDICAL S.A.C.		GG INGENIEROS E.I.R.L.	
PRESENTA	Folios	PRESENTA	Folios
S/ 350,286.44	139-150	1' 267,194.52	58-98
CUMPLE		CUMPLE	

RESUMEN

Descripción	
A.	CAPACIDAD LEGAL - HABILITACION
B.	EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

CYMED MEDICAL S.A.C.		GG INGENIEROS E.I.R.L.	
CUMPLE		CUMPLE	
CUMPLE		CUMPLE	

Bellavista, 11 de agosto de 2023

IV. ANEXOS

ANEXO N° 1

EVALUACIÓN DE MUESTRAS

a) Consideraciones Generales:

1	Aspectos a verificar y mecanismo para determinar el cumplimiento: Según formato de evaluación N° 2.
2	Metodología de Evaluación: Evaluación organoléptica.
3	Número de muestras: (01) unidad según la forma de presentación autorizada en su Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario o Autorización Excepcional por emergencia sanitaria y acompañado de su inserto o manual de instrucciones de uso. En el caso que la presentación contenga más de una unidad, bastará con presentar sólo una (01) muestra y adjuntar su envase inmediato y/o mediató. La muestra por entregar debe tener fecha de expiración vigente y debe corresponder a un lote fabricado después de la autorización de su registro sanitario o autorización excepcional por emergencia sanitaria, asimismo este lote debe corresponder al lote indicado en el certificado de análisis o documento equivalente, consignado en el numeral 3.1.1.4. de Documentos para la admisión de la oferta.
4	Órgano encargado de la evaluación técnica de las muestras: La entidad debe precisarlo en las bases del procedimiento de selección de acuerdo a lo establecido en el Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, en el cual por lo menos uno de los integrantes, debe tener conocimiento técnico en el objeto de la contratación.
5	Dirección, lugar exacto y horario para la presentación de las muestras: La entidad debe precisarlo en las bases del procedimiento de selección.

b) Corroboración de la información consignada en la muestra con la información contenida en los documentos presentados por los postores según formato de evaluación N°1.

FORMATO DE EVALUACIÓN N° 1

Dispositivo médico: RESPIRADOR N95

Postor: CYMED MEDICAL S.A.C.

N°	Documentos técnicos	Cumple	No cumple	Mecanismo para determinar el cumplimiento
1	Registro sanitario o certificado de registro sanitario o autorización excepcional por emergencia sanitaria.	Si		Inspección visual
2	Copia simple del certificado de análisis o documento equivalente.	Si		Inspección visual
3	Rotulado del envase inmediato y/o mediató	Si		Inspección visual
Resultado Final		Si		

- c) Aspectos a verificar en la muestra del dispositivo médico ofertado según formato de evaluación N°2.

FORMATO DE EVALUACIÓN N° 2

Dispositivo médico: ... RESPIRADOR N95

Postor: ... CYMED MEDICAL S.A-C

N°	Aspectos a verificar	Cumple	No cumple	Mecanismo para determinar el cumplimiento
1	Envase inmediato y/o mediato, exento de rebabas y aristas cortantes.	Si		Inspección visual
2	Acabado: Las partes del dispositivo que vayan a estar en contacto con el portador no deben poseer bordes cortantes o rebabas.	Si		Inspección visual y táctil
3	Marcado externo en la pieza facial o en las cintas o bandas a la cabeza según lo indicado en el ítem 1 de la tabla del literal a) del numeral 2.1.1. de la Ficha de Homologación.	Si		Inspección visual
4	Con 2 cintas o bandas a la cabeza	Si		Inspección Visual
Resultado final		Si		

ANEXO N° 2

Normas o estándares de certificación de Respiradores según eficacia del material filtrante (véase Nota 1 del Anexo 2)

Clase de filtro (véase Nota 1)	Entidad/Norma o Estándar	Eficacia del material filtrante	País o Región
N95 o superior	NIOSH – 42CFR 84 vigente (véase Nota 4 del numeral 2.2.3. de Control de calidad)	≥ 95 %	Estados Unidos de América
FFP2 superior	UNE - EN 149 vigente (véase Nota 4 del numeral 2.2.3. de Control de calidad)	≥ 94 %	Unión Europea
o clasificación similar/norma o estándar equivalente.			

Nota 1: El Respirador debe cumplir con la certificación según la clase de filtro de acuerdo a las normas o estándares a las que se acoge el fabricante (NTP329.201 - Tabla D1) y debe ser emitida por una Entidad competente u organismo certificador debidamente acreditado, esta documentación debe ser trazable.

IV. ANEXOS

ANEXO N° 1

EVALUACIÓN DE MUESTRAS

a) Consideraciones Generales:

1	Aspectos a verificar y mecanismo para determinar el cumplimiento: Según formato de evaluación N° 2.
2	Metodología de Evaluación: Evaluación organoléptica.
3	Número de muestras: (01) unidad según la forma de presentación autorizada en su Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario o Autorización Excepcional por emergencia sanitaria y acompañado de su inserto o manual de instrucciones de uso. En el caso que la presentación contenga más de una unidad, bastará con presentar sólo una (01) muestra y adjuntar su envase inmediato y/o mediato. La muestra por entregar debe tener fecha de expiración vigente y debe corresponder a un lote fabricado después de la autorización de su registro sanitario o autorización excepcional por emergencia sanitaria, asimismo este lote debe corresponder al lote indicado en el certificado de análisis o documento equivalente, consignado en el numeral 3.1.1.4. de Documentos para la admisión de la oferta.
4	Órgano encargado de la evaluación técnica de las muestras: La entidad debe precisarlo en las bases del procedimiento de selección de acuerdo a lo establecido en el Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, en el cual por lo menos uno de los integrantes, debe tener conocimiento técnico en el objeto de la contratación.
5	Dirección, lugar exacto y horario para la presentación de las muestras: La entidad debe precisarlo en las bases del procedimiento de selección.

b) Corroboración de la información consignada en la muestra con la información contenida en los documentos presentados por los postores según formato de evaluación N°1.

FORMATO DE EVALUACIÓN N° 1

Dispositivo médico: RESPIRADOR N95

Postor: DADOI PROVEDOREI EIRL

N°	Documentos técnicos	Cumple	No cumple	Mecanismo para determinar el cumplimiento
1	Registro sanitario o certificado de registro sanitario o autorización excepcional por emergencia sanitaria.	Si		Inspección visual
2	Copia simple del certificado de análisis o documento equivalente.	Si		Inspección visual
3	Rotulado del envase inmediato y/o mediato	Si		Inspección visual
Resultado Final		Si		

- c) Aspectos a verificar en la muestra del dispositivo médico ofertado según formato de evaluación N°2.

FORMATO DE EVALUACIÓN N° 2

Dispositivo médico: RESPIRADOR N95

Postor: DADOS PROVEEDORES EIRL

N°	Aspectos a verificar	Cumple	No cumple	Mecanismo para determinar el cumplimiento
1	Envase inmediato y/o mediato, exento de rebabas y aristas cortantes.	Si		Inspección visual
2	Acabado: Las partes del dispositivo que vayan a estar en contacto con el portador no deben poseer bordes cortantes o rebabas.	Si		Inspección visual y táctil
3	Marcado externo en la pieza facial o en las cintas o bandas a la cabeza según lo indicado en el ítem 1 de la tabla del literal a) del numeral 2.1.1. de la Ficha de Homologación.	Si		Inspección visual
4	Con 2 cintas o bandas a la cabeza	Si		Inspección Visual
Resultado final		Si		

ANEXO N° 2

Normas o estándares de certificación de Respiradores según eficacia del material filtrante (véase Nota 1 del Anexo 2)

Clase de filtro (véase Nota 1)	Entidad/Norma o Estándar	Eficacia del material filtrante	País o Región
N95 o superior	NIOSH – 42CFR 84 vigente (véase Nota 4 del numeral 2.2.3. de Control de calidad)	≥ 95 %	Estados Unidos de América
FFP2 superior	UNE - EN 149 vigente (véase Nota 4 del numeral 2.2.3. de Control de calidad)	≥ 94 %	Unión Europea
o clasificación similar/norma o estándar equivalente.			

Nota 1: El Respirador debe cumplir con la certificación según la clase de filtro de acuerdo a las normas o estándares a las que se acoge el fabricante (NTP329.201 - Tabla D1) y debe ser emitida por una Entidad competente u organismo certificador debidamente acreditado, esta documentación debe ser trazable.

IV. ANEXOS

ANEXO N° 1

EVALUACIÓN DE MUESTRAS

a) Consideraciones Generales:

1	Aspectos a verificar y mecanismo para determinar el cumplimiento: Según formato de evaluación N° 2.
2	Metodología de Evaluación: Evaluación organoléptica.
3	Número de muestras: (01) unidad según la forma de presentación autorizada en su Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario o Autorización Excepcional por emergencia sanitaria y acompañado de su inserto o manual de instrucciones de uso. En el caso que la presentación contenga más de una unidad, bastará con presentar sólo una (01) muestra y adjuntar su envase inmediato y/o mediato. La muestra por entregar debe tener fecha de expiración vigente y debe corresponder a un lote fabricado después de la autorización de su registro sanitario o autorización excepcional por emergencia sanitaria, asimismo este lote debe corresponder al lote indicado en el certificado de análisis o documento equivalente, consignado en el numeral 3.1.1.4. de Documentos para la admisión de la oferta.
4	Órgano encargado de la evaluación técnica de las muestras: La entidad debe precisarlo en las bases del procedimiento de selección de acuerdo a lo establecido en el Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, en el cual por lo menos uno de los integrantes, debe tener conocimiento técnico en el objeto de la contratación.
5	Dirección, lugar exacto y horario para la presentación de las muestras: La entidad debe precisarlo en las bases del procedimiento de selección.

b) Corroboración de la información consignada en la muestra con la información contenida en los documentos presentados por los postores según formato de evaluación N°1.

FORMATO DE EVALUACIÓN N° 1

Dispositivo médico: RESPIRADOR N95

Postor: GG INGENIEROS EIRL

N°	Documentos técnicos	Cumple	No cumple	Mecanismo para determinar el cumplimiento
1	Registro sanitario o certificado de registro sanitario o autorización excepcional por emergencia sanitaria.	Si		Inspección visual
2	Copia simple del certificado de análisis o documento equivalente.	Si		Inspección visual
3	Rotulado del envase inmediato y/o mediato	Si		Inspección visual
Resultado Final		Si		

- c) Aspectos a verificar en la muestra del dispositivo médico ofertado según formato de evaluación N°2.

FORMATO DE EVALUACIÓN N° 2

Dispositivo médico: RESPIRADOR N95

Postor: GB. INCENTROS EIRL

N°	Aspectos a verificar	Cumple	No cumple	Mecanismo para determinar el cumplimiento
1	Envase inmediato y/o mediat, exento de rebabas y aristas cortantes.	Si		Inspección visual
2	Acabado: Las partes del dispositivo que vayan a estar en contacto con el portador no deben poseer bordes cortantes o rebabas.	Si		Inspección visual y táctil
3	Marcado externo en la pieza facial o en las cintas o bandas a la cabeza según lo indicado en el ítem 1 de la tabla del literal a) del numeral 2.1.1. de la Ficha de Homologación.	Si		Inspección visual
4	Con 2 cintas o bandas a la cabeza	Si		Inspección Visual
Resultado final		Si		

ANEXO N° 2

Normas o estándares de certificación de Respiradores según eficacia del material filtrante (véase Nota 1 del Anexo 2)

Clase de filtro (véase Nota 1)	Entidad/Norma o Estándar	Eficacia del material filtrante	País o Región
N95 o superior	NIOSH – 42CFR 84 vigente (véase Nota 4 del numeral 2.2.3. de Control de calidad)	≥ 95 %	Estados Unidos de América
FFP2 o superior	UNE - EN 149 vigente (véase Nota 4 del numeral 2.2.3. de Control de calidad)	≥ 94 %	Unión Europea
o clasificación similar/norma o estándar equivalente.			

Nota 1: El Respirador debe cumplir con la certificación según la clase de filtro de acuerdo a las normas o estándares a las que se acoge el fabricante (NTP329.201 - Tabla D1) y debe ser emitida por una Entidad competente u organismo certificador debidamente acreditado, esta documentación debe ser trazable.