

## ACTA DE APERTURA DE OFERTAS DE LA LICITACIÓN PÚBLICA N° 002-2025-INCN ADQUISICION DE SUSTANCIA PARA SISTEMA EMBOLIZANTE X 3ML

En Lima, el 28 de mayo de 2025, siendo las 08:30 horas se reunieron en el ambiente del comité de selección para la ejecución de la LICITACIÓN PÚBLICA N° 002-2025-INCN ADQUISICION DE SUSTANCIA PARA SISTEMA EMBOLIZANTE X 3ML, para proceder con la etapa correspondiente del procedimiento de selección.

### AGENDA:













APERTURA DE OFERTAS DE LA LICITACIÓN PÚBLICA N° 002-2025-INCN ADQUISICION DE SUSTANCIA PARA SISTEMA EMBOLIZANTE X 3ML

### BASE LEGAL:

- **Texto Único Ordenado de la Ley N° 30225 Ley de Contrataciones del Estado**
- **Decreto Supremo N° 344-2018-EF**, que aprueba el Reglamento de la Ley N° 30225 (vigente desde el 30 de enero de 2019).

### ACUERDO:

- En la apertura electrónica de la oferta, el Comité de Selección, verifica la presentación de los documentos requeridos en la sección específica de las Bases administrativas integradas, de conformidad con el numeral 73.2 del artículo 73 del Reglamento y determina si las ofertas responden a las características y/o requisitos y condiciones de las especificaciones técnicas especificadas en las bases. De no cumplir con lo requerido, la oferta se considera no admitida.
- Para los cuales los proveedores se encuentran registrados como participantes:

Nro.	Tipo proveedor	RUC / Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento	Estado	Advertencia	Fecha de registro	Usuario de Registro	Acciones
1	Proveedor con RUC	20108629909	CARDIO PERFUSION E.I.R.L.TDA	23/04/2025	Válido		23/04/2025	20108629909	 
2	Proveedor con RUC	20600047478	ALC MEDICAL E.I.R.L.	22/04/2025	Válido		22/04/2025	20600047478	 
3	Proveedor con RUC	20601483085	ALTERNATIVA INDUSTRIAL EMPRESA INDIVIDUAL DE RESPONSABILIDAD LIMITADA.	19/05/2025	Válido		19/05/2025	20601483085	 
4	Proveedor con RUC	20605712241	MIRET MEDICAL ASOCIADOS S.A.C. - MIRET MED	25/04/2025	Válido		25/04/2025	20605712241	 
5	Proveedor con RUC	20611580429	REDEL SERVICIOS GENERALES S.A.C.	19/05/2025	Válido		19/05/2025	20611580429	 
6	Proveedor con RUC	20613921002	C.L.O. CONTRATISTAS GENERALES S.A.C.	19/05/2025	Válido		19/05/2025	20613921002	 

- Por lo que las siguientes Empresas presentaron sus ofertas que se encuentran debidamente registradas:

[Regresar](#)

Nro.	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro	Hora de registro	Usuario de registro	Fecha de presentación	Hora de presentación	Estado de la propuesta	Estado	Motivo	Acciones
1	20108629909	CARDIO PERFUSION E.I.R.L.TDA	27/05/2025	18:34:06	20108629909	27/05/2025	18:37:23	Enviado	Valido		




1 registros encontrados, mostrando 1 registro(s), de 1 a 1. Página 1 / 1.






CUADRO DE DOCUMENTOS PARA LA ADMISIÓN DE LA OFERTA:

2.2.1.1 Documentos para la admisión de la oferta	CARDIO PERFUSION E.I.R.LTDA
<p>a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)</p> <p>b) Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta.</p> <p>En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto.</p> <p>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.</p> <p>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.</p>	<p>CUMPLE</p> <p>CUMPLE</p>
<p><b>Advertencia</b></p> <p><i>De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de excluir administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad referen los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plata Interoperabilidad del Estado – PIDE<sup>1</sup> y siempre que el servicio web se encuentre activo en el Catálogo de de dicha plataforma, no corresponderá exigir el certificado de vigencia de poder y/o documento nacional de i</i></p>	<p>CUMPLE</p> <p>CUMPLE</p>
<p>c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)</p> <p>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)</p>	<p>CUMPLE</p> <p>CUMPLE</p>

<sup>1</sup> Para mayor información de las Entidades usuarias y del Catálogo de Servicios de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE ingresar al siguiente enlace <https://www.gobiernodigital.gob.pe/interoperabilidad/>

<p>  </p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Certificado vigente de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</b></li> </ul> <p>Para Dispositivos Médicos: Material Médico e Insumos Importados:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Certificado vigente de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) del Fabricante, emitido por autoridad competente del país de origen, con traducción al idioma castellano. Debe indicar la fecha de vigencia, o en su defecto, la fecha de emisión no deberá ser mayor a 2 años a la fecha de presentación de propuesta. También se aceptará como documento alternativo los siguientes documentos vigentes:             <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificado CE (Sistema de Garantía de Calidad Total) de la Comunidad Europea emitido por un Organismo Notificado, o</li> <li>- Declaración de Conformidad CE de la Comunidad Europea (emitida por el fabricante) o Certificado ISO 13485 . o</li> <li>- Certificado de Libre Venta/Comercialización/Exportación. Para los productos provenientes de países donde no se emite la CBPM ni certificado CE, ni FDA. o</li> <li>- Certificado de la FDA</li> </ul> </li> <li>- Se podrá presentar documentos que acrediten la misma función, valor o eficacia que los Certificados de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) extendido por autoridad competente en el país de origen, esta opción sólo se realizará en los casos en que el país de origen de los productos no expida Certificados de Buenas Prácticas de Manufactura y deberá consignar obligatoriamente, que el fabricante del producto cumple con las Buenas Prácticas de Manufactura o de fabricación.</li> </ul> <p>  </p>	<p>CUMPLE</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ <b>El Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) a nombre del distribuidor y, de ser el caso, también a nombre del tercero con quien el distribuidor suscribe un contrato de almacenamiento. Cabe precisar que, en este último caso, no sería suficiente un contrato de servicio de almacenamiento con un tercero que cuenta con certificado de BPA para acreditar en forma total el cumplimiento de las Buenas Prácticas de Almacenamiento, sino que también el contratante deberá acreditar el cumplimiento de los procesos que le corresponden. Al respecto, es preciso indicar que a través del Oficio N° 1191-2011-DIGEMID-DG-DCVS-ECVE/MINSA, recibido por el Organismo Supervisor el 28.ABR.2011, la DIGEMID, precisa al respecto que "el contratante deberá acreditar el cumplimiento de los procesos que le corresponden mediante el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento a su nombre".</b></li> </ul> <p>  </p>	<p>CUMPLE</p>


NO CORRESPONDE	<div></div> <p>Para Dispositivos Médicos: Material Médico e Insumos Nacionales:</p> <p>Para fabricantes:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), vigente emitido por DIGEMID. Dicho certificado incluye a las Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) según corresponda.</li> </ul> <p>Para Distribuidoras:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) del fabricante, vigente ofertado emitido por DIGEMID.</li> <li>• Certificado Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA), vigente emitido por DIGEMID, el cual deberá estar suscrito a nombre del proveedor participante del procedimiento de selección. En el caso de no requerir BPA deberá presentar constancia de DIGEMID.</li> </ul> <p>En el caso de consorcios deberá estar a nombre de la empresa que se hará cargo del almacenamiento. Los postores podrán presentar el certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente a nombre de un tercero diferente al postor, acompañado de la documentación que acredite el vínculo contractual entre las partes</p> <div></div> <div></div> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Copia simple de la Resolución Directoral que autoriza la inscripción o reinscripción del Registro sanitario o Certificado de registro sanitario vigente</b>, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente y de ser el caso de la Resolución Directoral de autorización del cambio que acredite las características del bien ofertado o copia simple del Certificado de registro sanitario vigente. Los datos expresados en la oferta presentada deben coincidir con los datos en el registro sanitario del producto ofertado</li> </ul> <p>Para el caso de productos importados DIGEMID ha señalado que no es exigencia ser tenedor del certificado de registro de un producto importado o poseer registro sanitario de un producto importado y registrado en nuestro país para llevar a cabo su comercialización en territorio nacional, por lo tanto, corresponde que presente el registro sanitario del producto.</p> <p>Para el caso de empresas distribuidoras de productos nacionales Podrán presentar copia simple del Registro</p>
----------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

CUMPLE

<p>Sanitario del fabricante</p> <p>La vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la institución, siempre que las solicitudes de reinscripción de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir. Nota: como parte de los documentos de la oferta, para la validación del Registro Sanitario en trámite de renovación, el postor deberá presentar copia de la solicitud de reinscripción y registro sanitario del producto.</p>	<p>CUMPLE</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li> <p><b>Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado</b> Deberá ser emitido por el laboratorio de control de Calidad del fabricante o por un laboratorio acreditado o autorizado por el Ministerio de Salud (integrante de la Red de laboratorios de Control de calidad).</p> <p>Debe consignar lo siguiente:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>➤ Nombre del laboratorio que emite el protocolo de análisis.</li> <li>➤ número de protocolo o Código de identificación o código de referencia u otra codificación equivalente, según lo autorizado en el registro sanitario</li> <li>➤ El nombre del producto. La forma farmacéutica o cosmética, cuando corresponda.</li> <li>➤ La farmacoepa, formulario o suplemento de referencia actualizado o norma técnica propia (o norma ISO u otra aplicable al producto) a la que se acoge el fabricante. debe indicar la edición vigente al momento de la fabricación del producto.</li> <li>➤ Fecha de vencimiento. El número de lote. La fecha de análisis o fecha de emisión.</li> <li>➤ Los análisis fisicoquímicos y microbiológicos, farmacológicos y/o biológicos cuando correspondan, señalando las especificaciones, límites de aceptación y resultados obtenidos</li> <li>➤ Firma del o los profesionales responsables del control de calidad; se aceptará certificado emitido electrónicamente, acompañado de una Declaración Jurada del emisor del protocolo.</li> <li>➤ Las demás especificaciones particulares que, para cada tipo de producto, se establecen según Reglamento".</li> </ul> <p>Este documento es un informe técnico por cada lote que se produce, no se admitirá enmendaduras ni correcciones de este documento.</p> </li> </ul>	<p>CUMPLE</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li> <p><b>EL POSTOR DEBERA DE ACREDITAR ESPECIFICACIONES TECNICAS Y/O CONDICIONES DEL BIEN CON EL CATALOGO O FOLLETERIA O INSTRUCTIVOS</b></p> <p><b>Catálogos o folletera o instructivos (copia simple)</b></p> <p>Adicionalmente a la declaración jurada de cumplimiento de las especificaciones técnicas el postor adjuntará copia simple u original de los catálogos o folletos o instructivos o carta del fabricante para acreditar el</p> </li> </ul>	<p>CUMPLE</p> <p>NO CORRESPONDE</p>

CUMPLE	<p>cumplimiento de las especificaciones técnicas y/o condiciones del bien requerido. El postor deberá precisar en su oferta el número de folio que sustente el cumplimiento de las especificaciones técnicas y/o condiciones del bien requerido.</p> <p>e) Declaración jurada de plazo de entrega. (<b>Anexo N° 4</b>)<sup>2</sup></p> <p>f) 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. (<b>Anexo N° 5</b>)</p> <p>g) El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el <b>Anexo N° 6</b>.</p> <p>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.</p>
--------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



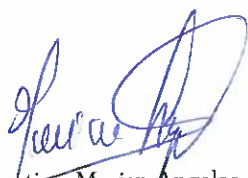


<sup>2</sup> En caso de considerar como factor de evaluación la mejora del plazo de entrega, el plazo ofertado en dicho anexo servirá también para acreditar este factor.

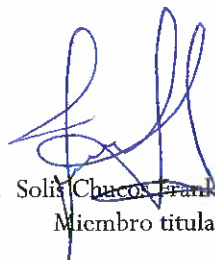


**LA OFERTA DEL POSTOR CARDIO PERFUSION E.I.R. LTDA ES ADMITIDA.**

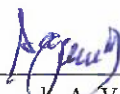
**Siendo las 11.00 del mismo día.**



Legua Baptista Marian Angeles  
Presidenta de Comité



Dr. Solís Chacón Frank  
Miembro titular



---

Lic. Segundo A. Vega Ullilen  
Miembro Titular

**ACTA DE EVALUACION DE OFERTAS DE LA LICITACIÓN PÚBLICA N° 002-2025-INCN  
ADQUISICION DE SUSTANCIA PARA SISTEMA EMBOLIZANTE X 3ML**

En Lima, el 28 de MAYO de 2025, siendo las 11.05 horas se reunieron en el ambiente del Comité Especial de la LICITACIÓN PÚBLICA N° 002-2025-INCN ADQUISICION DE SUSTANCIA PARA SISTEMA EMBOLIZANTE X 3ML y el área usuaria.

**AGENDA:**

EVALUACION OFERTAS de la LICITACIÓN PÚBLICA N° 002-2025-INCN ADQUISICION DE SUSTANCIA PARA SISTEMA EMBOLIZANTE X 3ML

**BASE LEGAL:**

- **Texto Único Ordenado de la Ley N° 30225 Ley de Contrataciones del Estado**
- **Decreto Supremo N° 344-2018-EF**, que aprueba el Reglamento de la Ley N° 30225 (**vigente desde el 30 de enero de 2019**).

**ACUERDO:**

- La evaluación de las ofertas que cumplan con ser admitidas tiene por objeto determinar la oferta con el mejor puntaje y el orden de prelación de las ofertas, según los factores y el procedimiento de evaluación enunciados en la sección específica de las bases.
- Por lo que se procederá a evaluar la oferta admitida de la siguiente Empresa:

N°	POSTORES
1	<b>CARDIO PERFUSION E.I.R.LTDA</b>

- Cuadro de evaluación y orden de prelación:

N°	POSTORES	FACTORES DE EVALUACION		TOTAL	ORDEN DE PRELACION
		PRECIO	PUNTOS 100		
1	<b>CARDIO PERFUSION E.I.R.LTDA</b>	1 240,000.00	100	100	1º

Por lo que de acuerdo al cuadro de evaluación la empresa tiene el siguiente orden de prelación:

N°	POSTORES	ORDEN DE PRELACION
1	<b>CARDIO PERFUSION E.I.R.LTDA</b>	1º

Por lo que procederá a evaluar los requisitos de calificación de acuerdo al orden de prelación.

Se concluye la reunión siendo las 12.00 del mismo día, firman en señal de conformidad.

Legua Bautista Marian Angeles

Presidenta de Comité

Dr. Solis Chucos Frank

Miembro titular

Lic. Segundo A. Vega Ullilen

Miembro Titular



**ACTA DE CALIFICACION DE OFERTAS DEL LICITACIÓN PÚBLICA N° 002-2025-  
INCN ADQUISICION DE SUSTANCIA PARA SISTEMA EMBOLIZANTE X 3ML**

En Lima, el 28 de MAYO de 2025, siendo las:12.05 horas se reúnen en los ambientes del Comité de Selección, para proseguir con la etapa que corresponde a la LICITACIÓN PÚBLICA N° 002-2025-INCN ADQUISICION DE SUSTANCIA PARA SISTEMA EMBOLIZANTE X 3ML

**AGENDA:**

CALIFICACION DE OFERTAS DE LA LICITACIÓN PÚBLICA N° 002-2025-INCN ADQUISICION DE SUSTANCIA PARA SISTEMA EMBOLIZANTE X 3ML

**BASE LEGAL:**

- **Texto Único Ordenado de la Ley N° 30225 Ley de Contrataciones del Estado**
- **Decreto Supremo N° 344-2018-EF**, que aprueba el Reglamento de la Ley N° 30225 (vigente desde el 30 de enero de 2019).

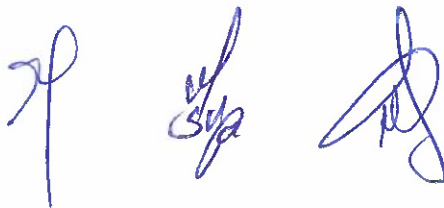
**ACUERDO:**

- Luego de culminada la evaluación, el comité de selección u órgano encargado de contrataciones califica a los postores que obtuvieron el primer y unico lugar, según el orden de prelación, verificando que cumplan con los requisitos de calificación especificados en las bases. La oferta del postor que no cumpla con los requisitos de calificación es descalificada.
- La etapa de “calificación” corresponde al momento en que la Entidad verifica si el postor cuenta con las capacidades necesarias para ejecutar las prestaciones que requiere contratar, de acuerdo a los requisitos que se indiquen en los documentos del procedimiento de selección. En caso la oferta no cumpla con dichos requisitos, deberá ser descalificada
- Asimismo, el artículo 75 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado señala lo siguiente:  
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. La oferta del postor que no cumpla con los requisitos de calificación es descalificada.  
  
75.2. Si alguno de los dos (2) postores no cumple con los requisitos de calificación, el comité de selección verifica los requisitos de calificación de los postores admitidos, según el orden de prelación obtenido en la evaluación, hasta identificar dos (2) postores que cumplan con los requisitos de calificación; salvo que, de la revisión de las ofertas, solo se pueda identificar una (1) que cumpla con tales requisitos.
- De acuerdo a la orden de prelación es la siguiente:

Por lo que se procederá a calificar la oferta de acuerdo al orden de prelación:

N°	POSTORES	ORDEN DE PRELACION
1	CARDIO PERFUSION E.I.R.LTDA	1º

**CUADRO DE EVALUACION DE REQUISITOS DE CALIFICACION:**



A.CAPACIDAD LEGAL HABILITACIÓN	CARDIO E.I.R.LTDA	PERFUSION
<p><u>Requisitos:</u></p> <p>Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento, a nombre del Postor, así como los cambios, modificaciones o ampliaciones otorgadas al establecimiento farmacéutico proveedor, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas – DIGEMID, como autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos. Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por la autoridad regional de medicamentos - (ARM) del Ministerio de Salud – MINSA, según corresponda.</p> <div> <p><b>Importante</b></p> <p><i>De conformidad con la Opinión N° 186-2016/DTN, la habilitación de un postor, está relacionada con cierta atribución con la cual debe contar el proveedor para poder llevar a cabo la actividad materia de contratación, este es el caso de las actividades reguladas por normas en las cuales se establecen determinados requisitos que las empresas deben cumplir a efectos de estar habilitadas para la ejecución de determinado servicio o estar autorizadas para la comercialización de ciertos bienes en el mercado.</i></p> </div> <p><u>Acreditación:</u></p> <p>Copia simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento, a nombre del Postor, así como los cambios, modificaciones o ampliaciones otorgadas al establecimiento farmacéutico proveedor, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas – DIGEMID, como autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos. Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por la autoridad regional de medicamentos - (ARM) del Ministerio de Salud – MINSA, según corresponda.</p> <div> <p><b>Importante</b></p> <p><i>En el caso de consorcios, cada integrante del consorcio que se hubiera comprometido a ejecutar las obligaciones vinculadas directamente al objeto de la convocatoria debe acreditar este requisito.</i></p> </div>	<p><u>CUMPLE</u></p>	

B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD	CARDIO E.I.R.LTDA	PERFUSION
<p><u>Requisitos:</u></p> <p>El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/. 2'100,000.00 (DOS MILLONES CIENTO 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.</p> <p>Se consideran bienes similares a los siguientes: DISPOSITIVOS MEDICOS PARA EMBOLIZACION Y PANANGIOGRAFIAS. (SUSTANCIA EMBOLIZANTE, ESPIRALES PARA</p>	<p><u>CUMPLE</u></p>	

EMBOLIZACION, SISTEMA DE STENT, MICROCATETER, CATETER PARA ANGIOPLASTIA, MICROGUIAS, DERIVADOR DE FLUJO).

Acreditación:

La experiencia del postor en la especialidad se acreditará con copia simple de (i) contratos u órdenes de compra, y su respectiva conformidad o constancia de prestación; o (ii) comprobantes de pago cuya cancelación se acredite documental y fehacientemente con voucher de depósito, nota de abono, reporte de estado de cuenta, cualquier otro documento emitido por Entidad del sistema financiero que acredite el abono o mediante cancelación en el mismo comprobante de pago<sup>1</sup>, 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.

En el caso de suministro, solo se considera como experiencia la parte del contrato que haya sido ejecutada durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de presentación de ofertas, debiendo adjuntarse copia de las conformidades correspondientes a tal parte o los respectivos comprobantes de pago cancelados.

En los casos que se acredite experiencia adquirida en consorcio, debe presentarse la promesa de consorcio o el contrato de consorcio del cual se desprenda fehacientemente el porcentaje de las obligaciones que se asumió en el contrato presentado; de lo contrario, no se computará la experiencia proveniente de dicho contrato.

Asimismo, cuando se presenten contratos derivados de procesos de selección convocados antes del 20.09.2012, la calificación se ceñirá al método descrito en la Directiva "Participación de Proveedores en Consorcio en las Contrataciones del Estado", debiendo presumirse que el porcentaje de las obligaciones equivale al porcentaje de participación de la promesa de consorcio o del contrato de consorcio. En caso que en dichos documentos no se consigne el porcentaje de participación se presumirá que las obligaciones se ejecutaron en partes iguales.

Si el titular de la experiencia no es el postor, consignar si dicha experiencia corresponde a la matriz en caso que el postor sea sucursal, o fue transmitida por reorganización societaria, debiendo acompañar la documentación sustentatoria correspondiente.

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

<sup>1</sup> Cabe precisar que, de acuerdo con la **Resolución N° 0065-2018-TCE-S1 del Tribunal de Contrataciones del Estado**:

*"... el solo sello de cancelado en el comprobante, cuando ha sido colocado por el propio postor, no puede ser considerado como una acreditación que produzca fehaciencia en relación a que se encuentra cancelado. Admitir ello equivaldría a considerar como válida la sola declaración del postor afirmando que el comprobante de pago ha sido cancelado"*

*(...)*

*"Situación diferente se suscita ante el sello colocado por el cliente del postor [sea utilizando el término "cancelado" o "pagado"] supuesto en el cual sí se contaría con la declaración de un tercero que brinde certeza, ante la cual debiera reconocerse la validez de la experiencia"*

<p>Cuando en los contratos, órdenes de compra o comprobantes de pago el monto facturado se encuentre expresado en moneda extranjera, debe indicarse el tipo de cambio venta publicado por la Superintendencia de Banca, Seguros y AFP correspondiente a la fecha de suscripción del contrato, de emisión de la orden de compra o de cancelación del comprobante de pago, según corresponda.</p> <p>Sin perjuicio de lo anterior, los postores deben llenar y presentar el <b>Anexo N° 8</b> referido a la Experiencia del Postor en la Especialidad.</p> <div style="border: 1px solid black; padding: 5px; margin-top: 10px;"> <p><b>Importante</b></p> <p><i>En el caso de consorcios, solo se considera la experiencia de aquellos integrantes que se hayan comprometido, según la promesa de consorcio, a ejecutar el objeto materia de la convocatoria, conforme a la Directiva "Participación de Proveedores en Consorcio en las Contrataciones del Estado".</i></p> </div>	
-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

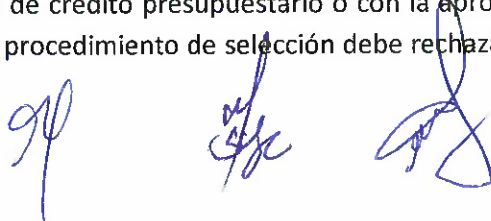
Es necesario garantizar el mejor uso de los recursos públicos, buscando que la Entidad contrate la mejor oferta, en función a la calidad y precio, el artículo 68 del Reglamento prevé lo siguiente:

"68.3. En el supuesto que la oferta supere el valor estimado o valor referencial, el órgano a cargo del procedimiento de selección solicita al postor la reducción de su oferta económica, otorgándole un plazo máximo de dos (2) días hábiles, contados desde el día siguiente de la notificación de la solicitud. En ningún caso el valor estimado es puesto en conocimiento del postor."

"68.5. En caso no se cuente con la certificación de crédito presupuestario o con la aprobación del Titular de la Entidad conforme se requiere en el numeral precedente, el órgano a cargo del procedimiento de selección rechaza la oferta, comunicando al postor la decisión adoptada a través del SEACE."

De esta forma, atendiendo al principio de "Eficacia y Eficiencia", el proceso de contratación pública y las decisiones que se adoptan para su ejecución, deben encontrarse orientadas al cumplimiento de fines, objetivos y metas institucionales; priorizando éstos sobre la realización de formalidades no esenciales, a fin de garantizar la efectiva y oportuna satisfacción del interés público, bajo condiciones de calidad, y con el mejor uso de los recursos públicos.

En relación a ello, los numerales 68.3, 68.4 y 68.5 del artículo 68 del Reglamento establecen que, en el supuesto de que la oferta supere el valor estimado o valor referencial, el órgano a cargo del procedimiento de selección solicita al postor la reducción de su oferta económica; y, en caso el postor no reduzca su oferta económica o la oferta económica reducida supere el valor estimado o valor referencial, para que el órgano a cargo del procedimiento de selección considere válida la oferta económica, éste debe solicitar la certificación de crédito presupuestario correspondiente y la aprobación del Titular de la Entidad; en caso no se cuente con la certificación de crédito presupuestario o con la aprobación del Titular de la Entidad, el órgano a cargo del procedimiento de selección debe rechazar la oferta, comunicando al postor



la decisión adoptada a través del SEACE.


Por lo que se solicitara al postor **CARDIO PERFUSION E.I.R.LTDA** la reducción de su oferta económica, otorgándole un plazo un de (1) día hábil, contados desde el día siguiente de la notificación de la solicitud, dicha solicitud al correo indicado en su oferta: [ventas@cardioperfusion.com](mailto:ventas@cardioperfusion.com)

*Por lo que se procederá de acuerdo al artículo 68 antes señalado.*

*Siendo 12.50 horas del mismo día*

  
Legua Bautista Marian Ángeles  
Presidenta de Comité

  
Dr. Solis Chucos Frank  
Miembro titular

  
Lic. Segundo A. Vega Ullilen  
Miembro Titular

**ACTA DE BUENA PRO DE LA LICITACIÓN PÚBLICA N° 002-2025-INCN**  
**ADQUISICION DE SUSTANCIA PARA SISTEMA EMBOLIZANTE X 3ML**

En Lima, el 30 de mayo de 2025, siendo las 15:50 horas se reunieron en el ambiente del comité de selección para la ejecución de la LICITACIÓN PÚBLICA N° 002-2025-INCN ADQUISICION DE SUSTANCIA PARA SISTEMA EMBOLIZANTE X 3ML, para proceder con la etapa correspondiente del procedimiento de selección .

**AGENDA:**

BUENA PRO DEL LICITACIÓN PÚBLICA N° 002-2025-INCN ADQUISICION DE SUSTANCIA PARA SISTEMA EMBOLIZANTE X 3ML

**BASE LEGAL:**

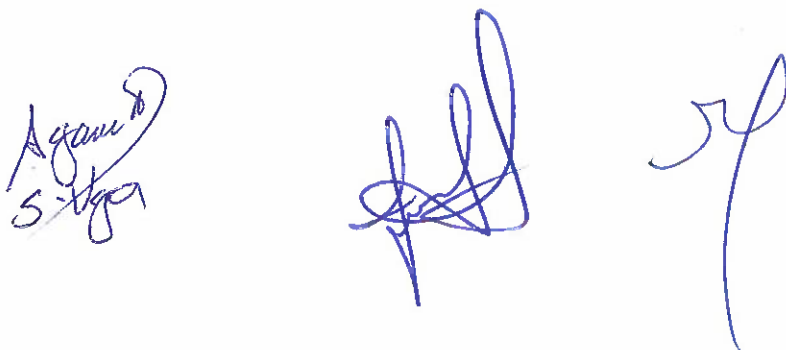
- **Texto Único Ordenado de la Ley N° 30225 Ley de Contrataciones del Estado**
- **Decreto Supremo N° 344-2018-EF**, que aprueba el Reglamento de la Ley N° 30225 (vigente desde el 30 de enero de 2019).

**ACUERDO:**

- La empresa CARDIO PERFUSION E.I.R.LTDA, presento su oferta reducida por el importe S/ 1200,000.00, por lo que la entidad proporciono la certificación de crédito presupuestal N° 577, así como la previsión presupuestal.
- Por lo que luego de la calificación de la oferta, se otorga la buena pro en la fecha señalada en el calendario de las bases mediante su publicación en el SEACE. Se otorga la buena pro a:

Empress	IMPORTE S/
CARDIO PERFUSION E.I.R.LTDA	1200,000.00

Se concluye la reunión siendo las 16:40 horas, firmando en señal de conformidad.

Three handwritten signatures in blue ink are displayed horizontally. The first signature on the left is cursive and appears to read 'Agustin S. Vega'. The middle signature is a stylized, circular scribble. The signature on the right is a simple, elongated cursive mark.