



PERÚ

Ministerio  
de Salud

Instituto Nacional de Enfermedades  
Neoplásicas



"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"  
"AÑO DEL BICENTENARIO, DE LA CONSOLIDACIÓN DE NUESTRA INDEPENDENCIA, Y DE LA CONMEMORACIÓN DE  
LAS HEROICAS BATALLAS DE JUNÍN Y AYACUCHO"

**+ACTA DE EVALUACIÓN, CALIFICACIÓN Y OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO**

**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°044-2024-INEN**

**"ADQUISICION DE TROCAR PARA CIRUGIA LAPAROSCOPICA DE 10MM Y 5MM DE DIAMETRO  
DESCARTABLE"**

En la ciudad de Lima, siendo las 09:00 horas del día 19 de febrero de 2025, se reunieron en las instalaciones de la Oficina de Licitaciones, sito en la Av. Angamos Este N° 2520 Surquillo, los miembros del Comité de Selección, designados mediante **Resolución Administrativa N° 000333-2024-OGA/INEN**, para la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°044-2024-INEN, para la "ADQUISICION DE TROCAR PARA CIRUGIA LAPAROSCOPICA DE 10MM Y 5MM DE DIAMETRO DESCARTABLE", en concordancia con los artículos 43°, 44° y 45° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF y su modificatoria, los mismos que a continuación se detallan:

**Miembros del Comité de Selección que asistieron:**

- MAYRA ANGELA ACOSTA COHAILA, Presidente titular
- CATHERINE YOHANNA MAGALLANES ARIAS Primer miembro suplente
- DIANA ROCIO DE LA CRUZ QUINTANA, Segundo miembro titular

**1. REGISTRO DE PARTICIPANTES**

Que, de acuerdo al calendario de etapas del SEACE del procedimiento de selección en referencia, se registraron electrónicamente los siguientes participantes:

Nro.	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento	Estado
1	20100962439	NEWSON S.A.	2024-11-26 22:10:21.0	Válido
2	20465722119	GLOBAL SUPPLY S.A.C.	2024-11-25 17:32:24.0	Válido
3	20502853750	COVIDIEN PERU S.A.	2024-11-26 16:22:51.0	Válido
4	20503662869	TAGUMEDICA S.A.	2024-11-25 07:58:33.0	Válido
5	20505719396	Q-MEDICAL S.A.C	2024-11-25 16:10:28.0	Válido
6	20508191597	BIOMEDICAL CARE REPRESENTACIONES S.A.C.	2024-11-25 16:18:59.0	Válido
7	20509577561	AID HEALTH CARE S.A.C.	2024-11-29 11:04:41.0	Válido
8	20547961456	JOSSON MEDICAL EIRL	2024-11-25 09:17:41.0	Válido
9	20563794101	ENDOMED TECNOLOGHIES S.A.C.	2024-11-25 11:03:39.0	Válido
10	20600470664	FMEDIC E.I.R.L.	2024-11-25 17:02:22.0	Válido
11	20600686152	KAREL MEDICAL IMPORT E.I.R.L.	2024-11-23 10:53:43.0	Válido
12	20601692032	PHARMA SENSUM S.A.C.	2024-11-25 09:21:23.0	Válido
13	20604338418	IMPROVE MEDICAL S.A.C.	2024-12-03 20:34:51.0	Válido
14	20612573621	CONSTRUCAPRIGLE E.I.R.L.	2024-11-26 15:53:32.0	Válido

**2. PRESENTACION DE OFERTAS**

Que, de acuerdo al cronograma, la presentación de ofertas de forma electrónica fue el 26.12.2024, donde se recibió vía plataforma electrónica del SE@CE, las siguientes ofertas de los postores:





PERÚ

Ministerio  
de Salud

Instituto Nacional de Enfermedades  
Neoplásicas



"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"  
"AÑO DEL BICENTENARIO, DE LA CONSOLIDACIÓN DE NUESTRA INDEPENDENCIA, Y DE LA CONMEMORACIÓN DE  
LAS HEROICAS BATALLAS DE JUNÍN Y AYACUCHO"

Nro. ítem	Descripción del ítem			
RUC / Código	Nombre o Razón Social	Fecha Presentación	Hora Presentación	Forma de presentación
1	ADQUISICION DE TROCAR PARA CIRUGIA LAPAROSCOPICA DE 10MM Y 5MM DE DIAMETRO DESCARTABLE			
20503662869	TAGUMEDICA S.A.	26/12/2024	08:09:44	Electronico
20505719396	Q-MEDICAL S.A.C	26/12/2024	09:01:53	Electronico
20465722119	GLOBAL SUPPLY S.A.C.	26/12/2024	18:32:23	Electronico
20502853750	COVIDIEN PERU S.A.	26/12/2024	18:34:58	Electronico
20563794101	ENDOMED TECNOLOGHIES S.A.C.	26/12/2024	19:21:04	Electronico
20600470664	FMEDIC E.I.R.L.	26/12/2024	23:32:24	Electronico
20601692032	PHARMA SENSUM S.A.C.	26/12/2024	23:36:37	Electronico

### 3. ADMISION DE LAS OFERTAS

Acto seguido el Comité de Selección procede a la verificación de los documentos requeridos en la sección específica de las bases, con la finalidad de determinar si la oferta responde a las características y/o requisitos funcionales y condiciones de las especificaciones técnicas especificadas en las bases integradas, según lo señalado en el Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado en el artículo 73 numeral 73.2. "Para la admisión de las ofertas, el comité de selección verifica la presentación de los documentos requeridos y determina si las ofertas responden a las características y/o requisitos funcionales y condiciones de las especificaciones técnicas especificadas en las bases", de acuerdo al siguiente cuadro:

DOCUMENTOS	Postor 1	Postor 2	Postor 3	Postor 4	Postor 5	Postor 6	Postor 7
	TAGUMEDICA SA	Q-MEDICAL SAC	GLOBAL SUPPLY SAC	PHARMA SENSUM SAC	FMEDIC EIRL	ENDOMED TECNOLOGHIES SAC	COVIDIEN PERU SA
<b>Declaración jurada de datos del postor (Anexo N° 1)</b>	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
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.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
<b>Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento (Anexo N° 2)</b>	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
<b>Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección (Anexo N° 3)</b>	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del rotulado de lo envases inmediato medato y del inserto o manual de instrucciones de uso cuando corresponda, según lo autorizado en su Registro Sanitario	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE La copia del rotulado no cumple con el diametro solicitado para el Sub ítem N° 01
Copia simple de la folletería, instructivos, catálogos o similares emitida por el fabricante que permita demostrar que los bienes cumplen con el "material" y las "características propias" contenidas en el "Anexo N° 1" del presente documento de requerimiento y especificaciones técnicas	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE
Copia simple del Registro Sanitario o Certificado del Registro Sanitario Vigente emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID como Autoridad Nacional de Medicamentos ANM del Ministerio de Salud - MINSA - según legislación y Normatividad vigente. En caso dicho Registro Sanitario se encuentra vencido deberá adjuntar además copia de la solicitud de renovación del producto, presentada dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a renovar. Nota: Si el bien no requiere Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario deberá presentar documento emitido por la DIGEMID donde indique que no lo requiere	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE el registro presentado no corresponde con el diametro solicitado para el Sub ítem N° 01
Copia simple del Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado, de acuerdo a la Farmacopea vigente o metodología declarada en el Registro Sanitario del bien ofertado, según legislación y normatividad vigente	NO CUMPLE incongruencia con las medidas de ambos trocar	CUMPLE	NO CUMPLE Incongruencia con las medidas de ambos trocar	NO CUMPLE Incongruencia con las medidas de ambos trocar	CUMPLE	NO CUMPLE, no presenta protocolo o certificado de análisis del subítem N° 01 TROCAR DE 5MM DE DIAMETRO	NO CUMPLE el protocolo describe un código que no cumple con la medida del diametro solicitado para el Sub ítem N° 01
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) (De corresponder) vigente del fabricante nacional emitido por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos médicos y Productos Sanitarios (ANPM) debe comprender el área de fabricación tipo o familia del dispositivo médico, según normativa vigente. En el caso de dispositivos importados, documento equivalente a las Buenas Prácticas de Manufactura que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad el tipo de dispositivo médico como, Certificado CE de la Comunidad Europea, Certificación ISO 13485, Certificado FDA, u otros documentos emitidos por la Autoridad competente del país de origen según normatividad vigente. La vigencia de la vigencia de Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) u otro documento equivalente que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo médico, se aplica para todo el proceso de selección y ejecución contractual	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento BPA vigente, (De corresponder). Copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) emitido por DIGEMID o Autoridad Regional de Salud (ARS) según corresponda, a nombre del postor o empresa que se haga cargo del almacenamiento de los productos. Para el caso que el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero, se deberá presentar el BPA de cada una de las empresas que brinda el servicio de almacenamiento, con copia del contrato que acredite el vínculo contractual entre las partes además el BPA del postor otorgado por DIGEMID	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
<b>Declaración jurada de plazo de entrega (Anexo N° 4)</b>	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consignen 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) El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6	NO CORRESPONDE	NO CORRESPONDE	NO CORRESPONDE	NO CORRESPONDE	NO CORRESPONDE	NO CORRESPONDE	NO CORRESPONDE
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	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
<b>CONDICION PARA EVALUACION</b>	NO ADMITIDA	ADMITIDA	NO ADMITIDA	NO ADMITIDA	ADMITIDA	NO ADMITIDA	NO ADMITIDA



PERÚ

Ministerio  
de Salud

Instituto Nacional de Enfermedades  
Neoplásicas



"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"  
"AÑO DEL BICENTENARIO, DE LA CONSOLIDACIÓN DE NUESTRA INDEPENDENCIA, Y DE LA CONMEMORACIÓN DE  
LAS HEROICAS BATALLAS DE JUNÍN Y AYACUCHO"

### 3.1. SOBRE LA DOCUMENTACIÓN PRESENTADA POR EL POSTOR TAGUMEDICA SA

3.1.1. *Copia simple del Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado, de acuerdo a la Farmacopea vigente o metodología declarada en el Registro Sanitario del bien ofertado, según legislación y normatividad vigente.*

3.1.1.1. Con respecto al subitem "Trocar para cirugía laparoscópica de 10 mm de diámetro, descartable", se observa en el certificado de análisis que el diámetro de la cánula mide entre 10.96 mm y 10.98 mm, dentro del rango de 11 mm  $\pm$  1 mm. Dado que el diámetro solicitado en las bases integradas es de 10 mm, el producto no cumple con las especificaciones requeridas.

KANGJI

HANGZHOU KANGJI MEDICAL INSTRUMENT CO., LTD

#### CERTIFICADO DE ANÁLISIS

NO.: KJ20240920-5

Nombre y descripción del producto	Disposable Auto-shielded trocar, 10*100mm		
Código	101Y.405	Cantidad	1120
N° de lote	24082206	FECHA EXP	2027/08/21
Tiempo de prueba	2024-09-05 ~ 2024-09-19		
De acuerdo a	Estándar de producto publicado por Hangzhou Kangji Medical Instrument Co., Ltd		

No.	Item	Requisito estándar	Resultado	Conclusión
1	Exterior	La superficie exterior debe ser lisa, sin rebabas ni defectos, sin contaminación y sin materias extrañas.	5/5 OK	Aprobado
		La punta de la aguja óptica debe ser transparente.	5/5 OK	
2	Tamaño (cánula $\Phi$ 10)	OD: $\Phi$ 12.5 $\pm$ 1mm	12.74~12.76	Aprobado
		ID: $\Phi$ 11 $\pm$ 1mm	10.96~10.98	Aprobado
		L: 100 $\pm$ 20mm	108	Aprobado

3.1.1.2. Con respecto al subitem "Trocar para cirugía laparoscópica de 5 mm de diámetro, descartable", se observa en el certificado de análisis que el diámetro de la cánula mide entre 5.96 mm y 5.98 mm, dentro del rango de 6 mm  $\pm$  1 mm. Dado que el diámetro solicitado en las bases integradas es de 5 mm, el producto no cumple con las especificaciones requeridas.

KANGJI

HANGZHOU KANGJI MEDICAL INSTRUMENT CO., LTD

#### CERTIFICADO DE ANÁLISIS

NO.: KJ20240920-6

Nombre y descripción del producto	Disposable Auto-shielded trocar, 5*100mm		
Código	101Y.402	Cantidad	1120
N° de lote	24082207	FECHA EXP	2027/08/21
Tiempo de prueba	2024-09-03 ~ 2024-09-19		
De acuerdo a	Estándar de producto publicado por Hangzhou Kangji Medical Instrument Co., Ltd		

No.	Item	Requisito estándar	Resultado	Conclusión
1	Exterior	La superficie exterior debe ser lisa, sin rebabas ni defectos, sin contaminación y sin materias extrañas.	5/5 OK	Aprobado
		La punta de la aguja óptica debe ser transparente.	5/5 OK	
2	Tamaño (cánula $\Phi$ 5)	OD: $\Phi$ 8 $\pm$ 1mm	7.92~7.94	Aprobado
		ID: $\Phi$ 6 $\pm$ 1mm	5.96~5.98	Aprobado
		L: 100 $\pm$ 20mm	100	Aprobado





PERÚ

Ministerio  
de Salud

Instituto Nacional de Enfermedades  
Neoplásicas



"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"  
"AÑO DEL BICENTENARIO, DE LA CONSOLIDACIÓN DE NUESTRA INDEPENDENCIA, Y DE LA CONMEMORACIÓN DE  
LAS HEROICAS BATALLAS DE JUNÍN Y AYACUCHO"

Asimismo, es necesario tener en cuenta que la evaluación de las ofertas debe realizarse de forma integral o conjunta, lo que implica el análisis de la totalidad de los documentos presentados por el postor, los cuales deben contener información plenamente consistente y congruente. Caso contrario, de observarse información contradictoria, incierta, excluyente o incongruente entre sí, que no permita tener certeza del alcance de la oferta, corresponderá declarar la no admisión o descalificación de la misma.

Por los motivos expuestos, la oferta presentada por el postor TAGUMEDICA SA ha sido declarada NO ADMITIDA.

### 3.2. SOBRE LA DOCUMENTACIÓN PRESENTADA POR EL POSTOR GLOBAL SUPPLY SAC

3.2.1. *Copia simple del Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado, de acuerdo a la Farmacopea vigente o metodología declarada en el Registro Sanitario del bien ofertado, según legislación y normatividad vigente.*

3.2.1.1. Con respecto al subitem "Trocár para cirugía laparoscópica de 10 mm de diámetro, descartable", el certificado de análisis indica que el diámetro interno del orificio es de  $10.2 \text{ mm} \pm 0.1 \text{ mm}$ . Esta información resulta incongruente con la documentación presentada en la oferta, lo que genera incertidumbre sobre si el producto entregado a la entidad cumple con la medida de 10 mm establecida en las especificaciones técnicas. Por lo tanto, el producto no satisface los requisitos exigidos.

Transparencia y tamaño del ajuste interno (adecuado para UNTR-III)	La punta del trocar deber ser hueca, el cabezal del trocar puede ser transparente, con una especificación de $\phi 5 \text{ mm}$ : el diámetro interno del orificio es $5.5 \text{ mm} \pm 0.1 \text{ mm}$ ; con una especificación de $\phi 10 \text{ mm}/\phi 11 \text{ mm}/\phi 12 \text{ mm}/\phi 15 \text{ mm}$ : el diámetro interno del orificio es $10.2 \text{ mm} \pm 0.1 \text{ mm}$ .	N/A
--	---	-----

3.2.1.2. Con respecto al subitem "Trocár para cirugía laparoscópica de 5 mm de diámetro, descartable", el certificado de análisis indica que el diámetro interno del orificio es de  $5.5 \text{ mm} \pm 0.1 \text{ mm}$ . Esta información resulta incongruente con la documentación presentada en la oferta, lo que genera incertidumbre sobre si el producto entregado a la entidad cumple con la medida de 5 mm establecida en las especificaciones técnicas. Por lo tanto, el producto no satisface los requisitos exigidos.

Transparencia y tamaño del ajuste interno (adecuado para UNTR-III)	La punta del trocar deber ser hueca, el cabezal del trocar puede ser transparente, con una especificación de $\phi 5 \text{ mm}$ : el diámetro interno del orificio es $5.5 \text{ mm} \pm 0.1 \text{ mm}$ ; con una especificación de $\phi 10 \text{ mm}/\phi 11 \text{ mm}/\phi 12 \text{ mm}/\phi 15 \text{ mm}$ : el diámetro interno del orificio es $10.2 \text{ mm} \pm 0.1 \text{ mm}$ .	N/A
--	---	-----

Asimismo, es necesario tener en cuenta que la evaluación de las ofertas debe realizarse de forma integral o conjunta, lo que implica el análisis de la totalidad de los documentos presentados por el postor, los cuales deben contener información plenamente consistente y congruente. Caso contrario, de observarse información contradictoria, incierta, excluyente o incongruente entre sí, que no permita tener certeza del alcance de la oferta, corresponderá declarar la no admisión o descalificación de la misma.

Por los motivos expuestos, la oferta presentada por el postor GLOBAL SUPPLY SAC ha sido declarada NO ADMITIDA.

### 3.3. SOBRE LA DOCUMENTACIÓN PRESENTADA POR EL POSTOR PHARMA SENSUM SAC

3.3.1. *Copia simple del Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado, de acuerdo a la Farmacopea vigente o metodología declarada en el Registro Sanitario del bien ofertado, según legislación y normatividad vigente.*

3.3.1.1. Con respecto al subitem "Trocár para cirugía laparoscópica de 10 mm de diámetro, descartable", el certificado de análisis indica que el diámetro de la cánula es de  $10.00 \text{ mm} \pm 1.0 \text{ mm}$ , lo que implica que podría medir entre 9.00 mm y 11.00 mm, generando incertidumbre sobre la medida exacta del dispositivo que ingresará a la entidad.

Asimismo, se señala que la longitud de la cánula es de  $10.00 \text{ cm} \pm 1.0 \text{ cm}$ , lo que significa que podría variar entre 9 cm y 11 cm, sin certeza sobre la medida real del producto a suministrar.

Dado que las bases integradas establecen un diámetro de 10 mm y una longitud de 100-110 mm, el producto no cumple con las especificaciones requeridas.





PERÚ

Ministerio  
de Salud

Instituto Nacional de Enfermedades  
Neoplásicas



"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"  
"AÑO DEL BICENTENARIO, DE LA CONSOLIDACIÓN DE NUESTRA INDEPENDENCIA, Y DE LA CONMEMORACIÓN DE  
LAS HEROICAS BATALLAS DE JUNÍN Y AYACUCHO"

Tamaño	Modelo: ATRHFS 10mmx100mm Diámetro de cánula D: 10.0±1.0mm Longitud de cánula L: 10.0±1.0cm	OK
--------	---	----

Asimismo, en el folio 57 se advierte información contradictoria respecto a las dimensiones del dispositivo. Se indica que el diámetro de la cánula es de 10.9 mm  $\pm$  0.1 mm, mientras que su longitud es de 110 mm  $\pm$  3 mm, medidas que no cumplen con lo establecido en las bases integradas.

Dímetro (D) y Longitud (L) de la Canula del Trocar	10mm x 100mm OD: 13.4±0.15mm ID: 10.9±0.1mm L: 110 ±3mm
--	--

- 3.3.1.2. Con respecto al subítem "Trocár para cirugía laparoscópica de 5 mm de diámetro, descartable" el certificado de análisis indica que el diámetro de la cánula es de 5.00 mm  $\pm$  1.0 mm, lo que implica que podría medir entre 4.00 mm y 6.00 mm, generando incertidumbre sobre la medida exacta del dispositivo que ingresará a la entidad.

Asimismo, se señala que la longitud de la cánula es de 10.00 cm  $\pm$  1.0 cm, lo que significa que podría variar entre 9 cm y 11 cm, sin certeza sobre la medida real del producto a suministrar.

Dado que las bases integradas establecen un diámetro de 5 mm y una longitud de 100-110 mm, el producto no cumple con las especificaciones requeridas.

Tamaño	Modelo: ATRHFS 5mmx100mm Diámetro de cánula D: 5.0±1.0 mm Longitud de cánula L: 10.0±1.0 cm	OK
--------	---	----

Asimismo, en el folio 66 se advierte información contradictoria respecto a las dimensiones del dispositivo. Se indica que el diámetro de la cánula es de 5.8 mm  $\pm$  0.1 mm, mientras que su longitud es de 198.5 mm  $\pm$  3 mm, medidas que no cumplen con lo establecido en las bases integradas.

Dímetro (D) del obturador y Longitud (L) del punzón	5mm x 100mm OD: 5.8mm±0.1mm L: 198.5mm±3mm
---	--

Asimismo, es necesario tener en cuenta que la evaluación de las ofertas debe realizarse de forma integral o conjunta, lo que implica el análisis de la totalidad de los documentos presentados por el postor, los cuales deben contener información plenamente consistente y congruente. Caso contrario, de observarse información **contradictoria**, incierta, excluyente o **incongruente entre sí, que no permita tener certeza del alcance de la oferta, corresponderá declarar la no admisión o descalificación de la misma.**

Por los motivos expuestos, la oferta presentada por el postor PHARMA SENSUM SAC ha sido declarada **NO ADMITIDA.**

#### 3.4. SOBRE LA DOCUMENTACIÓN PRESENTADA POR EL POSTOR ENDOMED TECHNOLOGIES SAC

- 3.4.1. **Copia simple del Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado, de acuerdo a la Farmacopea vigente o metodología declarada en el Registro Sanitario del bien ofertado, según legislación y normatividad vigente.**

El postor omite la presentación en su oferta del **Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado del Sub ítem N°02 "TROCÁR PARA CIRUGÍA LAPAROSCÓPICA DE 5MM DE DIÁMETRO DESCARTABLE".**





PERÚ

Ministerio  
de Salud

Instituto Nacional de Enfermedades  
Neoplásicas



"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"  
"AÑO DEL BICENTENARIO, DE LA CONSOLIDACIÓN DE NUESTRA INDEPENDENCIA, Y DE LA CONMEMORACIÓN DE  
LAS HEROICAS BATALLAS DE JUNÍN Y AYACUCHO"

Por los motivos expuestos, la oferta presentada por el postor **ENDOMED TECHNOLOGHIES SAC** ha sido declarada **NO ADMITIDA**.

### **3.5. SOBRE LA DOCUMENTACIÓN PRESENTADA POR EL POSTOR COVIDIEN PERU SA**

#### **3.5.1. Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediano y del inserto o manual de instrucciones de uso, cuando corresponda, según lo autorizado en su Registro Sanitario.**

En los folios 80 y 81 de la oferta del postor, se presenta la copia del rotulado del trocar de 5 mm. Dicho rotulado se indica como aplicable a los códigos B5SHF, B5STF, B11STF, B12LGF y B12S7F. Sin embargo, el postor ha ofertado específicamente los códigos B11STF y B5STF, de acuerdo a lo mencionado en los certificados de análisis. Al revisar las características técnicas del producto con el código B11STF, se observa que su diámetro es de 11 mm, lo cual no cumple con el diámetro de 10 mm establecidos en las bases integradas. Por lo tanto, la copia de rotulado no cumple con lo solicitado en las bases integradas, ya que estas especifican claramente los diámetros requeridos, sin admitir un rango de medidas con respecto al diámetro.

#### **3.5.2. Copia simple de la folletería, instructivos, catálogos o similares, emitida por el fabricante que permita demostrar que los bienes cumplen con el "material" y las "características principales" contenidas en el "Anexo N°1" del presente documento de requerimiento y especificaciones técnicas**

##### **Trocar descartable de 10 mm de diámetro**

El comité, tras la revisión de la documentación presentada por el postor, ha identificado que no se evidencia el cumplimiento de las siguientes características:

- a) **Obturador retráctil, punzón retráctil o cuchilla retráctil:** Según la matriz de cumplimiento presentada por el postor en el folio 42, se acredita esta característica como "cuchilla retráctil", la cual se indica como evidenciada en los folios 74 y 76. Sin embargo, en dichos folios no se encuentra evidencia de la característica mencionada.
- b) **Cánula opaca, transparente o traslúcida:** De acuerdo con la matriz de cumplimiento presentada en el folio 42, el postor acredita esta característica como "cánula traslúcida". Aunque en los folios 74 y 76 se menciona la "cánula del trocar", no se especifica si esta es opaca, transparente o traslúcida.
- c) **Llave de paso para CO2:** Según la matriz de cumplimiento en el folio 42, el postor acredita esta característica como "llave de paso para CO2". No obstante, en los folios 74 y 76 únicamente se menciona "llave de paso", sin especificar su funcionalidad para CO2.
- d) **Cánula biselada o punta biselada:** En el folio 42, el postor acredita esta característica como "punta biselada", la cual se declara evidenciada en los folios 74, 76 y 109. Sin embargo, en dichos folios no se encuentra evidencia de esta característica.
- e) **Diámetro: 10 mm:** Según la matriz de cumplimiento presentada en el folio 42, el postor acredita esta característica en los folios 75, 85, 87 y 109. No obstante, la medida indicada en estos documentos corresponde a 11 mm de diámetro, lo cual no cumple con el requerimiento de 10 mm establecido en las bases del presente procedimiento de selección.

##### **Trocar descartable de 5 mm de diámetro**

Asimismo, el comité ha observado que, respecto al trocar de 5 mm, la documentación presentada no evidencia las siguientes características:

- a) **Obturador retráctil, punzón retráctil o cuchilla retráctil** En la matriz de cumplimiento presentada en el folio 147, el postor acredita esta característica como "cuchilla retráctil", la cual se señala como evidenciada en los folios 179 y 181. Sin embargo, en dichos folios no se encuentra evidencia de esta característica.
- b) **Cánula opaca, transparente o traslúcida** De acuerdo con el folio 147, el postor acredita esta característica como "cánula traslúcida". Aunque en los folios 179 y 181 se menciona la "cánula del trocar", no se especifica si esta es opaca, transparente o traslúcida.





PERÚ

Ministerio  
de Salud

Instituto Nacional de Enfermedades  
Neoplásicas



"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"  
"AÑO DEL BICENTENARIO, DE LA CONSOLIDACIÓN DE NUESTRA INDEPENDENCIA, Y DE LA CONMEMORACIÓN DE  
LAS HEROICAS BATALLAS DE JUNÍN Y AYACUCHO"

- c) **Llave de paso para CO2** Según la matriz de cumplimiento del folio 147, el postor acredita esta característica como "llave de paso para CO2". Sin embargo, en los folios 179 y 181 solo se menciona "llave de paso", sin referencia específica para CO2.
- d) **Cánula biselada o punta biselada** En el folio 147, el postor acredita esta característica como "punta biselada", la cual se menciona como evidenciada en los folios 180, 190, 192 y 215. No obstante, en dichos folios no se encuentra evidencia de esta característica.

Cabe advertir que, conforme a los principios de la normativa de contrataciones, **es obligación de los postores ser diligentes al momento de presentar sus ofertas**, asegurando que éstas sean claras y congruentes. La información contenida en las ofertas debe ser **objetiva, clara, precisa y consistente**, permitiendo al Comité de Selección verificar de manera directa si lo ofertado cumple con lo requerido por la entidad, sin necesidad de interpretaciones adicionales.

Asimismo, es necesario tener en cuenta que la evaluación de las ofertas debe realizarse de forma integral o conjunta, lo que implica el análisis de la totalidad de los documentos presentados por el postor, los cuales deben contener información plenamente consistente y congruente. **Caso contrario, de observarse información contradictoria, incierta, excluyente o incongruente entre sí, que no permita tener certeza del alcance de la oferta, corresponderá declarar la no admisión o descalificación de la misma.**

- 3.5.3. **Copia simple del Registro Sanitario o Certificado del Registro Sanitario Vigente, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas – DIGEMID-como Autoridad Nacional de Medicamentos ANM del Ministerio de Salud – MINSA – según Legislación y Normatividad vigente. En caso dicho Registro Sanitario se encuentra vencido, deberá adjuntar además copia de la solicitud de reinscripción del producto, presentada dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir.**

**Nota:**

**Si el bien no requiere Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario deberá presentar documento emitido por la DIGEMID donde indique que no lo requiere.**

El registro sanitario presentado por el postor para el trocar descartable de 10 mm de diámetro no cumple con la medida requerida. En dicho registro se evidencia el código B11STF, el cual corresponde a un diámetro de 11 mm, incumpliendo así con el requisito de 10 mm establecido en las bases integradas.

- 3.5.4. **Copia simple del Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado, de acuerdo a la Farmacopea vigente o metodología declarada en el Registro Sanitario del bien ofertado, según legislación y normatividad vigente.**

La copia del certificado de análisis presentado por el postor para el sub ítem N° trocar descartable de 10 mm de diámetro no cumple con la medida requerida. En dicho documento se evidencia el código B11STF, el cual corresponde a un diámetro de 11 mm, incumpliendo así con el requisito de 10 mm establecido en las bases integradas

Por los motivos expuestos, la oferta presentada por el postor **COVIDIEN PERU SA** ha sido declarada **NO ADMITIDA**.

#### 4. EVALUACIÓN:

El Comité de Selección procede con realizar la evaluación de las ofertas admitidas, a fin de determinar el puntaje, según factores de evaluación enunciados en las Bases Integradas, asimismo en cumplimiento del artículo 74° del Reglamento de la Ley de Contrataciones, del Estado obteniéndose el siguiente resultado:

**PERÚ****Ministerio  
de Salud****Instituto Nacional de Enfermedades  
Neoplásicas**

**"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"  
"AÑO DEL BICENTENARIO, DE LA CONSOLIDACIÓN DE NUESTRA INDEPENDENCIA, Y DE LA CONMEMORACIÓN DE  
LAS HEROICAS BATALLAS DE JUNÍN Y AYACUCHO"**

Nº	POSTORES	Precio	PUNTAJE PRECIO (Max 100 pto)	BONIFICACIÓN DEL 5% POR CONDICION DE PYME	PUNTAJE TOTAL	ORDEN DE PRELACION
2	Q-MEDICAL SAC	S/ 155,686.00	78.11	-	78.11	2
5	FMEDIC EIRL	S/ 121,600.00	100.00	5.00	105.00	1

## 5. CALIFICACIÓN:

A continuación, el comité de selección procede a verificar los documentos que acreditan los requisitos de calificación de la oferta del postor que obtuvo el mayor puntaje en la evaluación el Comité de Selección en cumplimiento al Artículo 75° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF, en su numeral 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, se procede con la calificación de las ofertas, a fin de determinar si cumple con acreditar los requisitos de calificación establecidos en las bases integradas.

REQUISITOS DE CALIFICACION	POSTOR	POSTOR
	FMEDIC EIRL	Q-MEDICAL SAC
	1°	2°
<b>CAPACIDAD LEGAL HABILITACIÓN</b>  <u>Requisitos:</u> Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento, así como los cambios, modificaciones o ampliaciones otorgadas a establecimientos farmacéuticos, emitidas 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.  <u>Acreditación:</u> Copia simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento.		
<b>EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD</b> <u>Requisitos:</u> El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/676,800.00 (Seiscientos setenta y seis mil ochocientos 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/ 56,400.00 (Cincuenta y seis mil cuatrocientos 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 Dispositivos Medicos en general de uso humano.  <u>Acreditación:</u> 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 correspondientes a un máximo de veinte (20) contrataciones.	CUMPLE	CUMPLE
CONDICIÓN	CALIFICA	CALIFICA





PERÚ

Ministerio  
de Salud

Instituto Nacional de Enfermedades  
Neoplásicas



"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"  
"AÑO DEL BICENTENARIO, DE LA CONSOLIDACIÓN DE NUESTRA INDEPENDENCIA, Y DE LA CONMEMORACIÓN DE  
LAS HEROICAS BATALLAS DE JUNÍN Y AYACUCHO"

6. OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO

Como consecuencia del resultado final, se otorga la buena pro al postor que obtuvo el 1er lugar acorde al orden de prelación:


Postor Ganador : FMEDIC EIRL


R.U.C. N° : 20600470664

Monto total adjudicado : S/ 121,600.00

Finalmente, al no haberse presentado observaciones, los presentes procedieron a suscribir el acta en señal de conformidad. No habiendo más asuntos que tratar, se dio por concluida la sesión.

  
MAYRA ANGELA ACOSTA COHAILA  
PRESIDENTE TITULAR

  
CATHERINE YOHANNA MAGALLANES ARIAS  
MIEMBRO SUPLENTE

  
DIANA ROCIO DE LA CRUZ QUINTANA  
MIEMBRO TITULAR



