



PERU

MINSA

INSTITUTO  
NACIONAL DE  
SALUD DEL NIÑO"Año de la Recuperación y Consolidación  
de la Economía Peruana"

## ACTA DE EVALUACIÓN, CALIFICACIÓN Y OTORGAMIENTO E LA BUENA PRO LICITACION PUBLICA N° 12-2024-INSN-1 – 1ra. Convocatoria

### "SUMINISTRO DE MEDICAMENTO NO PNUME APROBADO POR COMITÉ FARMACOLOGICO – IMIGLUCERASA 400 UI INY."

En la ciudad de Lima, a los 03 días del mes de Febrero del 2025, siendo las 10:00 horas, en las instalaciones de la Oficina de la Unidad de Licitaciones del Instituto Nacional de Salud del Niño, se reunieron los miembros del Comité de Selección, reconstituido mediante **Memo Circular N° 96-OEA-INSN-2024**, de fecha 16.12.2024, encargados de la organización, conducción y ejecución de la **ALICITACION PUBLICA N° 12-2024-INSN-1**, presidido por la **Q.F. CECILIA CARPIO CARPIO** y en calidad de miembros, la **Q.F. RENE PRADO CARITAS** y el **Sr. JOSE VASQUEZ PEREZ**, de acuerdo con lo establecido en la Ley de Contrataciones del Estado y su Reglamento en lo referente a los procedimientos de selección de una Adjudicación Simplificada, se dio inicio a la revisión y calificación de las ofertas.

A continuación, la Presidente del Comité de Selección pasa a informar que la reunión se llevara a cabo para la evaluación, calificación y otorgamiento de la Buena Pro del procedimiento de selección de la referencia, de conformidad con el calendario programado, desarrollando para ello los siguientes actos:

1. De acuerdo al cronograma del presente procedimiento, en acto privado, los postores debidamente registrados como participantes, registraron sus propuestas a través de la plataforma electrónica del SEACE, dando como resultado el siguiente cuadro:

Nro.	RUC	NONMRE o RAZON SOCIAL	¿PRESENTO PROPUESTA?
1	20101260373	TECNOFARMA S.A.	SI

2. Seguidamente se procede a la apertura de las ofertas presentadas por los postores, a fin de verificar el cumplimiento de la presentación de los documentos obligatorios y facultativos, establecidos en las Bases Integradas:

DOCUMENTOS PARA LA ADMISIÓN DE LA OFERTA	TECNOFARMA S.A.
a) Declaración jurada de datos del postor. ( <b>Anexo 1</b> )	CUMPLE Folio 3
b) Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto. En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda. En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.	Acredita vigencia de su Representante Legal Folio 4 al 7
c) Declaración Jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento ( <b>Anexo N°2</b> )	CUMPLE Folio 8
d) Declaración Jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidos en el numeral 3.1 Capitulo III de la presente sección. ( <b>Anexo 3</b> )	CUMPLE Folio 9
e) Documentación adicional que el postor debe presentar tales como autorizaciones del producto, folletos, instructivos, catálogos o similares <sup>1</sup> para acreditar la vigencia, las características técnicas y presentación del bien requerido: – <b>Copia simple del Registro Sanitario de los bienes ofertados</b> , emitido por DIGEMID vigente a la presentación de ofertas. 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 presentados dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir. <b>NOTA:</b> 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.	CUMPLE Folio 10 al 12
– <b>Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM)</b> expedido a favor de la empresa fabricante. Dicho Certificado deberá encontrarse vigente a la fecha de presentación de propuestas. (De no establecer el certificado fecha de vigencia, se considerará válido si la fecha de su emisión no es mayor a dos (02) años, contados a partir de la presentación de propuestas. Asimismo, de ser el postor	CUMPLE Folio 13 al 23

<sup>1</sup> Por ejemplo, en el caso de medicamentos aquellas autorizaciones relacionadas al producto, como el Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario del producto, el Certificado de Análisis, entre otros.



PERU

MINSA

INSTITUTO  
NACIONAL DE  
SALUD DEL NIÑO"Año de la Recuperación y Consolidación  
de la Economía Peruana"

<p>fabricante nacional, deberá ser expedido por la DIGEMID y en este caso se considerará que dicho certificado incluye también al Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento.</p> <p>De ser el fabricante extranjero deberá ser expedido por la autoridad regulatoria del país de origen, en cuyo caso en atención a su diferente denominación, también se podrán aceptar documentos alternativos al CBPM, como el <b>Certificado de Libre Venta</b> (que será válido siempre y cuando indique que se cumple con las Buenas Prácticas de Manufactura), el <b>Certificado de Cumplimiento de Norma ISO/EN 13485</b> y/o la <b>Declaración CE</b> de conformidad del fabricante, así como el <b>Certificado expedido por la FDA</b> en el que se consigne el cumplimiento de las Buenas Prácticas de Manufactura, la relación de la planta evaluada y los productos y familia de productos que incluye el certificado</p>	
<p>– <b>Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA</b>, vigente a la fecha de presentación de propuestas, expedido por la DIGEMID a nombre del postor, donde consigne que la empresa está certificada para almacenar los productos a temperatura refrigerada.</p> <p>Para el caso de postores que contraten el servicio de almacenamiento con un tercero, además de presentar su <b>CBPA</b>, presentará el <b>CBPA</b> vigente del almacén que contrata, acompañado de la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes.</p> <p>Asimismo, en caso el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero (Laboratorio Fabricante Nacional que cuenta con <b>Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura</b> emitido por DIGEMID, en el cual incluya el <b>Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento</b>), además de presentar su <b>CBPA</b>, presentará el <b>CBPM</b> a nombre de la empresa que brindará el servicio de almacenamiento y el contrato de vinculación entre ambas partes.</p>	<p>CUMPLE Folio 24 al 32</p>
<p>– <b>Protocolo de análisis y/o certificado de análisis</b> del producto ofertado de acuerdo a la farmacopea vigente o metodología declarada en el Registro del bien ofertado, según legislación y normativa vigente.</p> <p>El Protocolo de Análisis debe contener Pruebas Generales y Pruebas Específicas y consignar lo siguiente:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>Nombre del Laboratorio que lo emite.</li> <li>Nombre del producto.</li> <li>Forma Farmacéutica</li> <li>Fecha de Análisis</li> <li>Fecha de vencimiento.</li> <li>Número de lote (explicar en hoja aparte si es codificado de manera diferente a lo indicado por el D.S. N° 016-2011-S.A.).</li> <li>Análisis físico - químicos, microbiológicos, farmacológicos y/o Biológicos realizados, señalando las especificaciones, los Límites de Aceptación y los resultados obtenidos.</li> <li>Firma del o los profesionales responsables del control de calidad, además, firmada por el Químico Farmacéutico Regente o director técnico de la empresa postora)</li> <li>Número de Farmacopea a la que acoge para su fabricación o conforme fueron aprobadas por la ANM.</li> </ol>	<p>CUMPLE Folio 43 al 48</p>
<p>– <b>Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (CBPDT)</b>. Vigente a la fecha de presentación de propuestas, expedido por la DIGEMID. Las Buenas Prácticas de Distribución y Transporte son parte de un sistema de aseguramiento de calidad y garantizar durante toda la cadena de distribución la calidad y condiciones óptimas de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios desde la fabricación y/o producción hasta el usuario con la finalidad que cumpla con su efecto deseado.</p>	<p>CUMPLE Folio 50 al 51</p>
<p>f) Declaración jurada de plazo de entrega. (<b>Anexo N° 4</b>)</p>	<p>5 días calendario Folio 52</p>
<p>g) 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 5</b>)</p>	<p>No es consorcio</p>
<p>h) El precio de la oferta en <b>SOLES</b>. Adjuntar obligatoriamente el <b>Anexo N° 6</b>. 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>	<p><b>S/. 1'126,314.72</b> Folio 53</p>
<p><b>RESULTADO</b></p>	<p><b>CUMPLE</b></p>

3. El Comité Selección procedió a Evaluar el cumplimiento de los Especificaciones Técnicas de las ofertas presentadas, teniendo en consideración la información que figura en el Capítulo III de las Bases Integradas del referido Procedimiento de Selección; obteniéndose el siguiente resultado:

Capítulo III Requerimiento, 3.1 Especificaciones Técnicas	TECNOFARMA S.A.
¿Cumple con los Especificaciones Técnicas?	CUMPLE
CONDICION	CUMPLE



PERU

MINSA

INSTITUTO  
NACIONAL DE  
SALUD DEL NIÑO"Año de la Recuperación y Consolidación  
de la Economía Peruana"

4. Acto seguido el Comité de Selección luego de determinar la **admisibilidad** de las ofertas se procedió a Evaluar los factores de evaluación, así mismo se obtuvo el siguiente **Orden de Prelación**:

FACTOR DE EVALUACIÓN	PUNTAJE / METODOLOGÍA PARA SU ASIGNACIÓN	TECNOFARMA S.A.
<b>A. PRECIO</b>		<b>S/. 1'126,314.72</b>
<b>Evaluación:</b>  Se evaluará considerando el precio ofertado por el postor.  <b>Acreditación:</b>  Se acreditará mediante el documento que contiene el precio de la oferta ( <b>Anexo 6</b> ).	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:  $P_i = \frac{O_m \times PMP}{O_i}$ <div style="border: 1px solid black; padding: 5px; display: inline-block; margin-top: 10px;">100 puntos</div>  i= Oferta P <sub>i</sub> = Puntaje de la oferta a evaluar O <sub>i</sub> =Precio i O <sub>m</sub> = Precio de la oferta más baja PMP=Puntaje máximo del precio	<b>100 Puntos</b>
<b>PUNTAJE ==&gt;</b>		<b>100</b>
<b>Orden de Prelación ==&gt;</b>		<b>1º</b>

5. Determinado el orden de prelación de los postores se procedió a **Calificar** las ofertas que ocuparon el 1º y 2º lugar según el orden de prelación, para determinar que cumplan los **Requisitos de Calificación** detalladas en la sección específica de las bases integradas:

A	CAPACIDAD LEGAL HABILITACIÓN	TECNOFARMA S.A.
	<b>Requisitos:</b>  <ul style="list-style-type: none"> <li><b>Resolución de Autorización de funcionamiento</b>, así como los cambios, modificaciones o ampliaciones otorgadas al Establecimiento Farmacéutico, emitida por la DIGEMID – ANM –ARM del MINSA, según corresponda.</li> </ul> <b>Acreditación:</b>  <ul style="list-style-type: none"> <li>Copia simple de la Resolución de Autorización de funcionamiento.</li> </ul>	<b>CUMPLE</b> Folio 67 al 72
B	EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD	
	<b>Requisitos:</b> El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a <b>S/ 4'305,600.00 (Cuatro Millones Trescientos Cinco Mil Seiscientos con 00/100 soles)</b> , 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. Se consideran bienes similares a los siguientes: <b>MEDICAMENTOS EN GENERAL</b>	El postor acredita una experiencia superior a lo solicitado por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, ascendente a:  <b>S/. 7'222,044.00 Soles</b>  Folio 73 al 113

<sup>2</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".



PERU

MINSA

INSTITUTO  
NACIONAL DE  
SALUD DEL NIÑO"Año de la Recuperación y Consolidación  
de la Economía Peruana"

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**.

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.

Sin perjuicio de lo anterior, los postores deben llenar y presentar el **Anexo N° 8** referido a la Experiencia del Postor en la Especialidad.

RESULTADO

CALIFICADO

En tal sentido, del resultado de la evaluación y calificación de las ofertas, empleando los criterios establecidos en las bases integradas y la Ley de Contrataciones del Estado y su Reglamento, el Comité de Selección decide **OTORGAR LA BUENA PRO** del procedimiento de selección de la **ALICITACION PUBLICA N° 12-2024-INSN-1**, para el **"SUMINISTRO DE MEDICAMENTO NO PNUME APROBADO POR COMITÉ FARMACOLOGICO – IMIGLUCERASA 400 UI INY."**, a la empresa **TECNOFARMA S.A.** por un monto total de **S/ 1'126,314.72 (Un Millón Ciento Veintiséis Mil Trescientos Catorce con 72/100 Soles)**, de acuerdo al siguiente detalle:

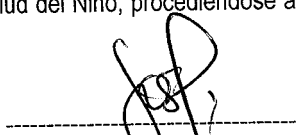
CONCEPTO	CANTIDAD	PRECIO UNITARIO (Incluye IGV) S/.	PRECIO TOTAL (Incluye IGV) S/.
ITEM N° 1 IMIGLUCERASA 400 UI INY	240 UND	S/ 4.692.978	S/ 1.126.314.72

Incluido IGV, todos los tributos, seguros, transporte, inspecciones, pruebas y, de ser el caso, los costos laborales conforme la legislación vigente, así como cualquier otro concepto que pueda tener incidencia sobre el costo de los bienes a contratar, encontrándose acorde con las aspiraciones del Instituto Nacional de Salud del Niño y conforme a las Bases Integradas del presente procedimiento de selección.

Dando cuenta de la lectura de la presente Acta y no existiendo observación a la misma por parte de los miembros del Comité de Selección, se procede a firmar el mismo, siendo 12:00 p.m. horas del día 03 días del mes de Febrero del 2025, en las instalaciones de la Oficina de la Unidad de Licitaciones del Instituto Nacional de Salud del Niño, procediéndose a Publicar esta decisión en el Sistema Electrónico del SEACE.

  
Q.F. CECILIA CARPIO CARPIO  
Presidente Titular

  
Q.F. RENE PRADO CARITAS  
Miembro Titular

  
Sr. JOSE VASQUEZ PEREZ  
Miembro Titular