

ADJUDICACION SIMPLIFICADA N° 36-2023-INSN-1
"SUMINISTRO DE MEDICAMENTO NO PNUME ADALIMUMAB 0.4ML y/o 0.8ML PARA EL SERVICIO DE REUMATOLOGIA"

ADMISIÓN DE OFERTAS

DOCUMENTOS OBLIGATORIOS		POSTOR 1	POSTOR 2
		QUIMICA SUIZA SAC	TECNOFARMA SA
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	Presentó	Presentó
b)	Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto. En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda. En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.	Presentó	Presentó
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	Presentó	Presentó
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	Presentó	Presentó
e)	Copia simple del Registro Sanitario del producto ofertado emitido por DIGEMID vigente a la presentación de ofertas	Presentó	Presentó
f)	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM) 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 propuesta). Asimismo, de ser el postor fabricante nacional, deberá ser expedido por la DIGEMID y en este caso se considerará que dicho certificado incluya también al Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento. 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 Certificado de Libre Venta (que será válido siempre y cuando indique que se cumple con las Buenas Prácticas de Manufactura), el Certificado de Cumplimiento de Norma ISO/EN 13485 y/o la Declaración CE de conformidad del fabricante, así como el Certificado expedido por la FDA 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	Presentó	Presentó
g)	Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, vigente a la fecha de presentación de propuestas, expedido por la DIGEMID a nombre del postor. Para el caso de postores que contraten el servicio de almacenamiento con un tercero, además de presentar su CBPA, presentará el CBPA vigente del almacén que contrata, acompañado de la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes. Asimismo, en caso el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero (Laboratorio Fabricante Nacional que cuenta con Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura emitido por DIGEMID, en el cual incluya el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento), además de presentar su CBPA, presentará el CBPM a nombre de la empresa que brindará el servicio de almacenamiento y el contrato de vinculación entre ambas partes.	Presentó	Presentó
h)	Copia simple del Protocolo de análisis y/o certificado de análisis del producto ofertado de acuerdo a la farmacopea vigente o metodología declarada en el Registro del bien ofertado, según legislación y normativa vigente. El Protocolo de Análisis debe contener Pruebas Generales y Pruebas Específicas y consignar lo siguiente: - Nombre del Laboratorio que lo emite. - Nombre del producto. - Fecha de Análisis - Fecha de vencimiento. - 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.). - Análisis físico - químicos, microbiológicos, farmacológicos y/o Biológicos realizados, señalando las especificaciones, los Límites de Aceptación y los resultados obtenidos. - Firma del o los profesionales responsables del control de calidad, además, firmada por el Químico Farmacéutico Regente o Director Técnico de la empresa postora) - Número de Farmacopea a la que acoge para su fabricación.	Presentó	Presentó
i)	Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (CBPDT). Vigente a la fecha de presentación de propuestas, expedido por la DIGEMID. Certificado de Buenas Prácticas de Transporte y Distribución o una Declaración Jurada indicando que los bienes se están transportando en condiciones adecuadas.	Presentó	Presentó
j)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	Presentó	Presentó
k)	Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones. (Anexo N° 5)	-----	-----
l)	El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6	S/ 296,524.80	S/ 224,974.08
	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		
ESTADO DE LA OFERTA		ADMITIDO	ADMITIDO

PRESIDENTE

PRIMER
MIEMBRO

SEGUNDO
MIEMBRO


ACTA DE EVALUACION DE OFERTAS

Siendo las 9:00 horas del día 21 de agosto del año 2023, en la Oficina de Logística del Instituto Nacional de Salud del Niño, se reunieron los miembros del Comité de Selección, designados mediante Memorando Circular N° 085-OEA-INSN-2023 (17.Jul.2023), encargado de la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección de ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 036-2023-INSN- PRIMERA CONVOCATORIA, cuyo objeto de convocatoria es la "SUMINISTRO DE MEDICAMENTO NO PNUME ADALIMUMAB 0.4ML y/o 0.8ML PARA EL SERVICIO DE REUMATOLOGIA", a fin de realizar la Apertura de Ofertas, Admisión, Evaluación y Calificación de Ofertas, así como el Otorgamiento de la Buena Pro

ITEM N1°: ADALIMUMAB 0.4ML y/o 0.8ML PARA EL SERVICIO DE REUMATOLOGIA".

ITEM N1°: ADALIMUMAB 0.4ML y/o 0.8ML PARA EL SERVICIO DE REUMATOLOGIA".	<div> <div> <div>PERÚ</div> <div>MINISTERIO DE SALUD</div> <div>INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO</div> <div>"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"</div> </div> <div> <div> <div> <div> <div>ESPECIFICACIONES TÉCNICAS</div> </div> <div> <p>1. DENOMINACION DE LA CONTRATACION</p> <p>Suministro de medicamento NO PNUME ADALIMUMAB 40 mg INY 0.8 mL y TOCILIZUMAB 20 MG/ML INY 4 ML, aprobado por el Comité Farmacoterapéutico para el Servicio de Reumatología del Instituto Nacional De Salud del Niño.</p> <p>2. FINALIDAD PÚBLICA</p> <p>Tiene por finalidad dar cobertura en atención de los pacientes del INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO, coberturados por el SIS y otros seguros, diagnosticados con Artritis idiopática juvenil variedad poliartricular, asegurando una adecuada calidad de vida.</p> <p>3. ANTECEDENTES</p> <p>Insufumos Medicamento no PNUME, no adquiridos POR CENARES / MINSA</p> <p>4. OBJETIVOS DE LA CONTRATACION</p> <p>Asegurar el Suministro del medicamento para la atención de nuestros pacientes.</p> <p>5. CARACTERISTICAS Y CONDICIONES DEL SERVICIO A CONTRATAR:</p> <p>5.1. DESCRIPCIÓN Y CANTIDAD DE BIENES</p> <table> <tr> <th>ITEM</th><th>CODIGO</th><th>DESCRIPCION</th><th>U.M</th><th>CANT</th></tr> <tr> <td>1</td><td>582600970001</td><td>ADALIMUMAB 0.4ML y/o 0.8ML</td><td>UN</td><td>288</td></tr> </table> <p>ADALIMUMAB 40 mg INY 0.8 ML</p> <p>COMPOSICION:</p> <p>ADALIMUMAB 40 mg</p> <p>VIA DE ADMINISTRACION:</p> <p>SUBCUTANEA</p> <p>PRESENTACION:</p> <div>Concentrado para solución en autoinyector precargado. También se aceptará la presentación según lo autorizado en su registro sanitario por DIGEMID "14".</div> </div> </div> </div> <div> <div>CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS</div> <div>CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS</div> </div> </div> </div>	ITEM	CODIGO	DESCRIPCION	U.M	CANT	1	582600970001	ADALIMUMAB 0.4ML y/o 0.8ML	UN	288	QUIMICA SUIZA SAC
ITEM	CODIGO	DESCRIPCION	U.M	CANT								
1	582600970001	ADALIMUMAB 0.4ML y/o 0.8ML	UN	288								
TECNOFARMA SAC		SAC										



<div><div>PERÚMINISTERIO DE SALUDINSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"</div></div> <div><p>-Vigencia del producto: 12 meses, contabilizado a partir del ingreso en el Almacén Central del INSN, adjuntando Carta de Compromiso de Canje por Vencimiento de vigencia de producto. Para la suscripción del contrato.</p><p>- Es obligatoria la inclusión del inserto, con la información autorizada en su registro Sanitario.</p><p>5.3. REQUISITOS SEGÚN LEYES, REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS, REGLAMENTOS Y DEMÁS NORMAS.</p><p>Documentación de presentación obligatoria:</p><ul style="list-style-type: none">• Copia simple del Registro Sanitario del producto ofertado emitido por DIGEMID vigente a la presentación de ofertas• Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM) 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 propuesta).<p>Asimismo, de ser el postor fabricante nacional, deberá ser expedido por la DIGEMID y en este caso se considerará que dicho certificado incluya 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 Certificado de Libre Venta (que será válido siempre y cuando indique que se cumple con las Buenas Prácticas de Manufactura), el Certificado de Cumplimiento de Norma ISO/EN 13485 y/o la Declaración CE de conformidad del fabricante, así como el Certificado expedido por la FDA 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><ul style="list-style-type: none">• Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, vigente a la fecha de presentación de propuestas, expedido por la DIGEMID a nombre del postor.<p>Para el caso de postores que contraten el servicio de almacenamiento con un tercero, además de presentar su CBPA, presentará el CBPA 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 Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura emitido por DIGEMID, en el cual incluya el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento), además de presentar su CBPA, presentará el CBPM a nombre de la empresa que brindará el servicio de almacenamiento y el contrato de vinculación entre ambas partes.</p><ul style="list-style-type: none">• Copia simple del Protocolo de análisis y/o certificado de análisis del producto ofertado de acuerdo a la farmacopea vigente o metodología declarada en el Registro del bien ofertado, según legislación y normativa vigente.</div>		CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS	CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS
		CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS	CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS

[Handwritten signature]

mey

[Handwritten signature]



PERÚ

MINISTERIO DE
SALUD

INSTITUTO NACIONAL
DE SALUD DEL NIÑO

"Año del Fortalecimiento
de la Soberanía Nacional"

El Protocolo de Análisis debe contener Pruebas Generales y Pruebas Específicas y consignar lo siguiente:

- Nombre del Laboratorio que lo emite.
- Nombre del producto.
- Fecha de Análisis
- Fecha de vencimiento.
- 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.)
- Análisis físico - químicos, microbiológicos, farmacológicos y/o Biológicos realizados, señalando las especificaciones, los Límites de Aceptación y los resultados obtenidos.
- Firma del o los profesionales responsables del control de calidad, además, firmada por el Químico Farmacéutico Regente o Director Técnico de la empresa postora)
- Número de Farmacopea a la que acoge para su fabricación.

- **Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (CBPDT).** Vigente a la fecha de presentación de propuestas, expedido por la DIGEMID. Certificado de Buenas Prácticas de Transporte y Distribución o una Declaración Jurada indicando que los bienes se están transportando en condiciones adecuadas.

5.4. LEYES Y REGLAMENTOS TÉCNICOS.

- Ley N° 26842 Ley General de Salud
- Ley N° 29459 Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios. Decreto Supremo N° 014-2011 S.A. Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos.
- Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado
- Ley N° 27444. Ley del Procedimiento Administrativo General.
- Decreto Supremo N° 016-2011-SA y sus inclusiones y modificaciones
- DECRETO SUPREMO N° 021-2018-SA. Decreto Supremo que modifica el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios y aprueba el Manual de Buenas Prácticas de Manufactura de Productos Farmacéuticos
- DECRETO SUPREMO N° 017-2018-SA. Decreto Supremo que aprueba el Manual de Buenas Prácticas de Laboratorio para el control de calidad de productos Farmacéuticos.
- Resolución Ministerial N° 116-2018/MINSA. Aprueban Directiva Administrativa "Gestión del Sistema Integrado de Suministro Público de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios - SISMED".
- Resolución Ministerial N° 1000-2016 MINSA. Modifican la R.M. N° 833-2015/MINSA, que aprobó el Documento Técnico: Manual de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.
- Resolución Directoral N° 144-2016-DIGEMID-DG-MINSA Aprueba el siguiente formato:
 - Formato de Notificación de sospechas de reacciones adversas a medicamentos u otros productos farmacéuticos por los titulares de registro sanitario y del certificado de registro sanitario.
- Resolución Ministerial N° 539-2016/MINSA. Aprueban Norma Técnica de Salud que regula las actividades de Farmacovigilancia y Tecnovigilancia de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios
- Resolución Ministerial N° 132-2015/MINSA. Aprueban Documento Técnico: Manual de Buenas Prácticas de Almacenamiento de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios en Laboratorios, Droguerías, Almacenes Especializados y Almacenes Aduaneros

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

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

meef 





PERU

MINISTERIO
DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE
SALUD DEL NIÑO

"Año de la *ciudad, la Paz y el Desarrollo*"



PERU	MINISTERIO DE SALUD	INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO	"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"
------	------------------------	---	---

- Resolución Ministerial N° 540-2011/MINSA. Aprueban la Norma Técnica de Salud N° 091-MINSA/DIGEMID-V.01 "Norma Técnica de Salud para la Utilización de Medicamentos No considerados en el Pettorio Nacional Único de Medicamentos Esenciales".
- Resolución Ministerial N° 013-2009-MINSA. Aprueban el "Manual de Buenas Prácticas de Dispensación".

5.5. IMPACTO AMBIENTAL: No aplica.

5.6. CONDICIONES DE OPERACIÓN: No aplica.

5.7. EMBALAJE Y ROTULADO:

5.7.1. EMBALAJE

El embalaje protector debe cumplir con las condiciones de almacenamiento, fragilidad de los bienes, factores ambientales, tiempo de transporte y medios de transporte.

El dispositivo debe embalsarse de acuerdo a las condiciones requeridas para el cumplimiento de las Buenas Prácticas de Almacenamiento, establecidas en la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios - ANM

El Proveedor es responsable de garantizar que los vehículos y los equipos utilizados en el proceso de transporte son adecuados para su utilización y están equipados para evitar la exposición de los bienes a condiciones que puedan afectar su calidad y la integridad de su embalaje.

5.7.2. ENVASE:

El envase inmediato y mediató del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario, de acuerdo a lo establecido en el Decreto Supremo N°016-2011/SA "Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios" y sus modificatorias.

5.7.3. ROTULADO

Debe corresponder al bien, de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario por la DIGEMID e incluir e Logotipo Institucional y el N° de proceso de adquisición, en el envase mediató e inmediato de los bienes.

5.8. SISTEMA DE CONTRATACIÓN

Precios Unitarios.

5.9. TRANSPORTE

El proveedor debe cumplir con realizar la entrega en el Almacén de Logística del INSN.

5.10. SEGUROS: No aplica.

5.11. GARANTÍA COMERCIAL

Alcance de la garantía, período de garantía, condición de inicio del cómputo del período de garantía, expresos en Carta de Garantía se presentará para la suscripción del contrato.

✓ Alcance de la garantía: Contra defectos de diseño y/o fabricación de lote de los bienes, deberán ser repuestos por otros en igual cantidad y calidad oportunamente.

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

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

meq *[Signature]*



PERU	MINISTERIO DE SALUD	INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO	"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"
<div><div><div>✓ Condiciones de la garantía: Esta garantía cubrirá la reposición de bienes con defectos observados en un plazo máximo de 05 días calendario de haberse notificado al proveedor.</div><div>✓ Período de garantía: Durante el periodo de contrato y por 30 días posteriores a la última entrega.</div><div>✓ Inicio del cómputo del período de garantía: A partir de la fecha en que se ingresó el bien al almacén y se recepción en el área usuaria.</div></div><div>5.12. DISPONIBILIDAD DE SERVICIOS Y REPUESTOS: No aplica</div><div>5.13. PRESTACIONES ACCESORIAS A LA PRESTACIÓN PRINCIPAL: No aplica</div><div>5.14. LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN</div><div>5.14.1. LUGAR DE ENTREGA Las entregas de los bienes se realizarán en el Almacén Central del Instituto Nacional de Salud del Niño, sito en Av. Brasil N° 600, Breña.</div><div>5.14.2. PLAZO DE ENTREGA Deberá realizarse la entrega dentro de los CINCO (05) días calendarios, contabilizando desde el día siguiente de notificada la orden de compra, según cronograma.</div><div>*Anexo N°1: Cronograma de entregas</div></div>			
<div>6. REQUISITOS Y RECURSOS DEL PROVEEDOR</div> <div>6.1. REQUISITOS DEL PROVEEDOR</div> <div>6.1.1. CAPACIDAD LEGAL Resolución de Autorización de funcionamiento, así como los cambios, modificaciones o ampliaciones otorgadas al Establecimiento Farmacéutico, emitida por la DIGEMID – ANM –ARM del MINSA, según corresponda.</div> <div>6.1.2. Experiencia del Postor en la Especialidad El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/ 400,000.00 (Cuatrocientos mil 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</div> <div>Bienes Similares: Medicamentos en general.</div>			
<div>7. OTRAS CONSIDERACIONES PARA LA EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN</div> <div>7.1. OTRAS OBLIGACIONES</div> <div>7.1.1. Otras obligaciones del contratista Cumplimiento del plazo de entregas previstas en la orden de compra.</div> <div>7.1.2. Otras obligaciones de la Entidad: No aplica.</div> <div>7.1.3. Adelantos: No aplica.</div> <div>7.1.4. Subcontratación: No aplica.</div> <div>7.2. CONFIDENCIALIDAD Se debe mantener la confidencialidad y reserva absoluta en el manejo de información a la que tenga acceso el proveedor que se encuentre relacionada con la prestación, quedando terminantemente prohibido revelar la misma a terceros. La obligación</div>			
			CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS
			CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS (Anexo n°3)
			CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS

mej

[Signature]



<div></div> <div>PERU</div> <div>MINISTERIO DE SALUD</div> <div>INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO</div> <div>"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"</div>	<p>comprende desde la información que se entrega, así como la que se genera durante la ejecución de la prestación y la información producida una vez se haya concluido la prestación.</p> <p>7.3. MEDIDAS DE CONTROL DURANTE LA EJECUCIÓN CONTRACTUAL</p> <p>Áreas que supervisan:</p> <ul style="list-style-type: none">- Almacén Central de Logística- Almacén SISMED del Servicio de Farmacia <p>7.4. CONFORMIDAD DE LOS BIENES</p> <p>7.4.1. ÁREA QUE RECEPCIONA Y BRINDARÁ LA CONFORMIDAD</p> <p>La conformidad y recepción se sujeta a lo dispuesto en la Normatividad de Contrataciones del Estado; la recepción la efectuará el Jefe de Almacén y la conformidad es de responsabilidad del área usuaria (Servicio de Endocrinología) la cual se dará previa conformidad por Químico Farmacéutico encargado del Almacén, considerando el cumplimiento de lo siguiente:</p> <ul style="list-style-type: none">- Protocolo y/o Certificado de Análisis del producto.- Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento- Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de manufactura- Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de Transporte y distribución- Copia Simple del Registro sanitario vigente.- Guía de internamiento- Copia Simple del Autorización Sanitaria de Funcionamiento- Orden de compra <p>7.4.2. PRUEBAS O ENSAYOS PARA LA CONFORMIDAD DE LOS BIENES:</p> <p>No aplica</p> <p>7.4.3. PRUEBAS DE PUESTA EN FUNCIONAMIENTO PARA LA CONFORMIDAD DE LOS BIENES:</p> <p>No aplica.</p> <p>7.5. FORMA DE PAGO</p> <p>La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en pagos PERIÓDICOS después de ejecutada la respectiva prestación.</p> <p>Para efectos del pago de las contraprestaciones ejecutadas por el contratista, la Entidad debe contar con la siguiente documentación:</p> <ul style="list-style-type: none">- Recepción por el encargado del Almacén central del INSN.- Conformidad del área de Endocrinología, previa Conformidad por Químico Farmacéutico encargado del Almacén Especializado SISMED.- Comprobante de pago. <p>7.6. FÓRMULA DE REAJUSTE: No aplica</p> <p>7.7. OTRAS PENALIDADES APLICABLES: No aplica</p> <p>7.8. RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS</p> <p>La conformidad del servicio por parte de LA ENTIDAD no enerva su derecho a reclamar posteriormente por defectos o vicios ocultos, conforme a lo dispuesto por los artículos 40 de la Ley de Contrataciones del Estado y 173 de su Reglamento.</p> <p>El plazo máximo de responsabilidad del contratista es de un (1) año, contado a partir de la conformidad otorgada por LA ENTIDAD.</p> <p>8. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN</p>	<p>CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS</p>	<p>CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS</p>	ADMITIDO	ADMITIDO
ESTADO DE ADMISIBILIDAD					

[Handwritten signature]

ADJUDICACION SIMPLIFICADA N° 36-2023-INSN-1 "SUMINISTRO DE MEDICAMENTO NO PNUME ADALIMUMAB 0.4ML y/o 0.8ML PARA EL SERVICIO DE REUMATOLOGIA"					
FACTORES DE EVALUACIÓN		ITEM N°	VALOR ESTIMADO	TECNOFARMA SA	QUIMICA SUIZA SAC
A. PRECIO <u>Evaluación:</u> Se evaluará considerando el precio ofertado por el postor. La evaluación consistirá en otorgar el máximo puntaje a la oferta de precio más bajo y otorgar a las demás ofertas puntajes inversamente proporcionales a sus respectivos precios, según la siguiente fórmula: $P_i = \frac{O_m \times PMP}{O_i}$ i= 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 100 puntos: <u>Acreditación:</u> Se acreditará mediante registro en el SEACE o el documento que contiene el precio de la oferta (Anexo N° 6), según corresponda		1	S/ 239,391.36	S/ 224,974.08	S/ 296,524.80
PUNTAJE OBTENIDO				S/ 100.00	S/ 75.87





ADJUDICACION SIMPLIFICADA N° 36-2023-INSN-1			
"SUMINISTRO DE MEDICAMENTO NO PNUME ADALIMUMAB 0.4ML y/o 0.8ML PARA EL SERVICIO DE REUMATOLOGIA"			
En conformidad al Art. 75° del RLCE, "75.1. Luego de culminada la evaluación, el comité de selección califica a los postores que obtuvieron el primer y segundo lugar, según el orden de prelación, verificando que cumplan con los requisitos de calificación especificados en las bases".			
ORDEN DE PRELACIÓN		QUIMICA SUIZA SAC	TECNOFARMA SA
REQUISITOS DE CALIFICACIÓN			
A. CAPACIDAD LEGAL HABILITACIÓN			
Requisitos: Resolución de Autorización de funcionamiento, así como los cambios, modificaciones o ampliaciones otorgadas al Establecimiento Farmacéutico, emitida por la DIGEMID – ANM –ARM del MINSa, según corresponda.		CONFORME	CONFORME
Acreditación: Copia simple de la Resolución de Autorización SANITARIA de funcionamiento, así como los cambios, modificaciones o ampliaciones otorgadas al Establecimiento Farmacéutico, emitida por la DIGEMID – ANM –ARM del MINSa, según corresponda.			
B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD			
Requisitos: El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a \$/ 400,00.00 (CUATROCIENTOS MIL 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 acreditará una experiencia de \$/ 59,847.00 (CHICUENTA Y NUEVE MIL OCHOCIENTOS CUARENTA Y SIETE 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 considerarán bienes similares a los siguientes: Medicamentos en general Acreditación: La experiencia del postor en la especialidad se acreditará con copia simple de (i) contratos u ordenes de compra, y su respectiva conformidad o constancia de prestación; o (ii) comprobantes de pago cuya cancelación se acredite 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. 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.		SI ACREDITA EXPERIENCIA	SI ACREDITA EXPERIENCIA
ESTADO		CALIFICADO 2°	CALIFICADO 1°
ORDEN DE PRELACIÓN			

