



“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 ADMISIÓN, EVALUACIÓN, CALIFICACIÓN Y BUENA PRO

LICITACIÓN PÚBLICA N° 015-2023-INEN

“ADQUISICIÓN DE MANDILON DESCARTABLE TALLA M”

En la ciudad de Lima, siendo las 10:00 horas del día 08 de abril de 2024, se reunieron en la biblioteca del INEN, sito en la Av. Angamos Este N° 2520 Surquillo, los miembros del Comité de Selección, designados mediante **RESOLUCIÓN DE GERENCIA GENERAL N° 000169-2023-GG/INEN**, para la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección de la LICITACIÓN PÚBLICA N° 015-2023-INEN “ADQUISICIÓN DE MANDILON DESCARTABLE TALLA M”, en concordancia con los Artículos 44°, 46° y 47° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF y modificatorias, los mismos que a continuación se detallan:

Miembros del Comité de Selección que asistieron:

- Lic. Adm. HARRY TRUMAN ROMAN SAAVEDRA RUBIO, Presidente Titular
- Lic. Enf. MARY ELIZABETH SANCHEZ GARCIA, Primer Miembro Titular
- Q. F. YENI YANINA ORTEGA QUISPE, Segundo Miembro Suplente

El Presidente del Comité de Selección, luego de verificar el quórum respectivo, dio inicio dejando constancia que para el presente acto NO se cuenta con la participación del Segundo Miembro Titular - Q. F. YORK RAYMOND VARGAS ESPINO, debido a que se encuentra de licencia laboral, motivo por el cual, para el presente acto se cuenta con la participación de la Segundo Miembro Suplente - Q. F. YENI YANINA ORTEGA QUISPE.

I. ADMISIÓN DE LAS OFERTAS

Continuando con el acto de admisión de ofertas (que fue postergado), el Comité de Selección expone lo siguiente:

- Detalle de la verificación que el Departamento de Farmacia realizó en su condición de Área Técnica Especializada como apoyo al Comité de Selección:

Para efectos del presente acto, el Comité de Selección mediante **MEMORANDO N° 006-2024-CS/ LP N° 015-2023-INEN** de fecha 07 de marzo de 2024 y diversos documentos reiterativos, solicitó a la Dirección Ejecutiva del Departamento de Farmacia, emita su opinión técnica sobre el Cumplimiento de la documentación presentada por los postores como parte de sus ofertas de acuerdo con lo detallado en las Especificaciones Técnicas establecidas en las bases integradas del procedimiento de selección.

En respuesta, la Directora Ejecutiva del Departamento de Farmacia mediante su **MEMORANDO N° 002240-2024-DF-DISAD/INEN**, que fue recibido por el Comité de Selección el 01 de abril de 2024, remite y comunica los resultados de las evaluaciones realizadas a la documentación presentada por los postores como parte de sus ofertas, y expone lo siguiente:

mpa.
2/8
4/2



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"

FORMATO DE EVALUACIÓN DE PROPUESTA TÉCNICA
(LICITACIÓN PÚBLICA N° 015-2023-INEN)

Nombre del Procedimiento:	"ACQUISICION DE MANDILON DESCARTABLE TALLA M"		
POSTOR	IGAN PERUANA SA		
Fecha de Evaluación:	26/03/2024		
ITEM N°	ITEM 1: MANDILON DESCARTABLE TALLA M		
	2.2.1. Documentación de presentación obligatoria	CUMPLE	EL SUSTENTO SE ENCUENTRA EN EL FOLIO NUMERO
2.2.1.1	Documentos para la admisión de la oferta		
e)	Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediano y del inserto, cuando corresponda, según lo autorizado en el Registro Sanitario.	CUMPLE	PRESENTA ROTULADO MEDIANO E INMEDIATO FOLIO 10 Y 11 RESPECTO AL INSERTO SE PRECISA QUE, LA PRESENTACIÓN DE ESTE ES ÚNICAMENTE OBLIGATORIA PARA DISPOSITIVOS MÉDICOS DE CLASE III Y IV CONFORME A LO ESTABLECIDO EN LOS ARTÍCULOS 124, 125, 126 Y 127 DEL D.S. 011-2016-SA Y MODIFICATORIAS VIGENTES. POR LO TANTO, AL SER EL MANDILÓN UN DISPOSITIVO MÉDICO DE CLASE I, NO ES EXIGIBLE LA PRESENTACIÓN DEL INSERTO.
a)	Copia simple del Registro Sanitario o Certificado del Registro Sanitario Vigente. Emitted por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (DIGEMID) como Autoridad Nacional de Medicamentos ANM del Ministerio de Salud (MISA) según legislación y Normatividad vigente. En caso dicho Registro Sanitario se encuentre vencido, deberá adjuntar además copia de la solicitud de renovación del producto, presentada dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir. Si el dispositivo médico no requiere Registro Sanitario o Certificado del Registro Sanitario, el postor deberá presentar un documento emitido por la DIGEMID, donde se le indique al postor que el bien a ofertar no requiere Registro Sanitario o la presentación del listado actualizado del producto que no requieren de Registro Sanitario, emitido por la DIGEMID.	CUMPLE	PRESENTA CARTA N° 7130-2021-DIGEMID-DOMP-EDMINSA: MANIFIESTA QUE EL MANDILON DESCARTABLE NO ESTERIL, NO ESTAN SUJETOS A OTORGAMIENTO DE REGISTRO SANITARIO FOLIO 11 Y 16
b)	OPCIONAL 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.	CUMPLE	PRESENTA CERTIFICADO DE ANALISIS LOTE 23041 / VIGENCIA 04/2028 FOLIO 17
i)	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente o documento equivalente. Que comprende las áreas para la fabricación del dispositivo médico ofertado, emitido por la ANM o por la Autoridad Sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia Sanitaria o de los países con los cuales existe reconocimiento mutuo, según legislación y normativa vigente. Para el caso de los dispositivos médicos fabricados en el extranjero, se debe presentar el certificado de BPM emitido por el país de origen del fabricante acompañado de una declaración jurada de presentación de solicitud de Certificación de BPM y estar comprendidos en el listado de laboratorios extranjeros pendientes de certificación en BPM emitido por la ANM. Cuando el producto que se oferta proviene de un país que NO es de alta vigilancia, el postor deberá presentar un documento "un documento que acredite el trámite de certificación BPM y que a la fecha de la presentación de su oferta no cuenta con opinión desfavorable de la ANM, acompañado de una solicitud de pre-certificación para la certificación de BPM, además el laboratorio fabricante debe estar incluido en el listado de Laboratorios Fabricantes Extranjeros pendientes de Certificación en BPM por parte de la ANM (DIGEMID). Se debe presentar el Certificado de BPM emitido por el país de origen del fabricante. Para el caso de los Certificados emitidos en el extranjero que no tengan fecha de vigencia, estos deben tener una antigüedad no mayor a dos (02) años contados a partir de su fecha de emisión. Si el dispositivo médico no requiere Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) o Documento Equivalente, se aceptará que el postor elevará a crédito la presente exigencia a través de un documento emitido por DIGEMID en el cual manifiesta que el dispositivo médico solicitado no requieren contar con el referido certificado.	CUMPLE	PRESENTA CARTA N° 634-2022-DIGEMID-DICER-EIAS-ACILABMISA, DIGEMID FOLIO 41 CABE PRECISAR QUE LOS DISPOSITIVOS MÉDICOS QUE NO REQUIERE REGISTRO SANITARIO, NO ES APLICABLE LA PRESENTACIÓN DEL CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE MANUFACTURA (BPM), SEGÚN EL ARTÍCULO 4 Y 55 DE LA LEY 29458 Y ARTÍCULO 5 DEL D.S. 014-2011-SA
j)	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) Vigente. 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 hará 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, sin copia del contrato que acredite el vínculo contractual entre las partes, además el BPA del postor otorgado por DIGEMID.	CUMPLE	PRESENTA BPA N° 542-2022 / VIGENCIA 22/11/2025 FOLIO 44
k)	Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento	CUMPLE	PRESENTA RA N° 512-2021-GRACRSGR-DIGEMID FOLIO 45 Y 46

CONCLUSIÓN: La propuesta técnica presentada por el postor OROGUERIA IGAN PERUANA S.A., CUMPLE con la documentación de presentación obligatoria.

MAONCEY GUSTAVO ALVARO
QUIMICO FARMACEUTICO

Dr. Cristina Violeta Muñoz Cabrera
Coordinadora S.R. Almacenamiento Especializado
Departamento de Farmacia
Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas



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"

FORMATO DE EVALUACIÓN DE PROPUESTA TÉCNICA
(LICITACIÓN PÚBLICA N° 015-2023-INEN)

Nombre del Procedimiento:	"ADQUISICIÓN DE MANDILON DESCARTABLE TALLA M"		
POSTOR:	EROSMEDIC SAC		
Fecha de Evaluación:	26/03/2024		
ITEM N°	ITEM 1: MANDILON DESCARTABLE TALLA M		
2.2.1. Documentación de presentación obligatoria		CUMPLE	EL SUSTENTO SE ENCUENTRA EN EL FOLIO NÚMERO
2.2.1.1 Documentos para la admisión de la oferta			
e)	Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediano y del inserto, cuando corresponda, según lo autorizado en su Registro Sanitario.	CUMPLE	PRESENTA ROTULADO MEDIANO E IMEDIATO FOLIO 17 a 19 RESPECTO AL INSERTO SE PRECISA QUE, LA PRESENTACIÓN DE ESTE ES ÚNICAMENTE OBLIGATORIA PARA DISPOSITIVOS MÉDICOS DE CLASE III Y IV CONFORME A LO ESTABLECIDO EN LOS ARTÍCULOS 124, 125, 126 Y 127 DEL D.S. 014-2016-SA Y MODIFICATORIAS VIGENTES. POR LO TANTO, AL SER EL MANDILÓN UN DISPOSITIVO MÉDICO DE CLASE I NO ES EXIGIBLE LA PRESENTACIÓN DEL INSERTO.
f)	Copia simple del Registro Sanitario o Certificado del Registro Sanitario Vigente. Emiso 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 encuentre vencido, deberá adjuntar además copia de la solicitud de renovación del producto, presentada dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir. Si el dispositivo médico no requiere Registro Sanitario o Certificado del Registro Sanitario, el postor deberá presentar un documento emitido por la DIGEMID, donde se le indique al postor que el bien a ofertar no requiere Registro Sanitario o la presentación del listado actualizado del producto que no requiere de Registro Sanitario, emitido por la DIGEMID.	CUMPLE	PRESENTA CARTA N° 127-2024-DIGEMID-DDMP EDMINSA: DIGEMID, MANIFIESTA QUE EL MANDILÓN DESCARTABLE NO ESTERIL, NO ESTÁN SUJETOS A OTORGAMIENTO DE REGISTRO SANITARIO. FOLIO DEL 22 AL 24
h)	OPCIONAL 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.	CUMPLE	OPCIONAL
i)	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente o documento equivalente. Que comprende las áreas para la fabricación del dispositivo médico ofertado, emitido por la ANM o por la Autoridad Sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria o de los países con los cuales exista reconocimiento mutuo, según legislación y normativa vigente. Para el caso de los dispositivos médicos fabricados en el extranjero, se debe presentar el certificado de BPM emitido por el país de origen del fabricante acompañado de una declaración jurada de presentación de solicitud de Certificación de BPM y estar comprendidos en el listado de laboratorios extranjeros pendientes de certificación en BPM emitido por la ANM. Cuando el producto que se oferta proviene de un país que NO es de alta vigilancia, el postor deberá presentar un documento "Un documento que acredite el trámite de certificación BPM y que a la fecha de la presentación de su oferta no cuenta con opinión desfavorable de la ANM, acompañado de una solicitud de pre calificación para la certificación de BPM, además el laboratorio fabricante debe estar incluido en el listado de Laboratorios Fabricantes Extranjeros pendientes de Certificación en BPM por parte de la ANM (DIGEMID). Se debe presentar el Certificado de BPM emitido por el país de origen del fabricante. Para el caso de los Certificados emitidos en el extranjero que no consignen fecha de vigencia, estos deben tener una antigüedad no mayor a dos (02) años contados a partir de su fecha de emisión. Si el dispositivo médico no requiere Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) o Documento Equivalente, se aceptará que el postor acredite la presente exigencia a través de un documento emitido por DIGEMID en el cual manifiesta que el dispositivo médico solicitado no requieren contar con el referido certificado	CUMPLE	ISO 13485:2016 CERTIFICADO N° B2117220-1 VIGENCIA 18/01/2025 FOLIO DEL 25 AL 27 CABE PRECISAR QUE LOS DISPOSITIVOS MÉDICOS QUE NO REQUIEREN REGISTRO SANITARIO, NO ES APLICABLE LA PRESENTACIÓN DEL CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE MANUFACTURA (BPM), SEGÚN EL ARTÍCULO 4 Y 55 DE LA LEY 29459, Y ARTÍCULO 5 DEL D.S. 014-2011-SA
j)	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) Vigente. 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 hará cargo del almacenamiento de los productos. Para el caso que el postor controle el servicio de almacenamiento con un tercero, se deberá presentar el BPA de cada una de las empresas que brinde 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	PRESENTA " DROGUERIA EROS MEDIC S.A.C. CBPA N° 1779-2022 / VIGENCIA 20/10/2025 DROGUERIA MGR S.A.C. CBPA N° 1277-2022 / VIGENCIA 09/08/2025 FOLIO DEL 28 AL 30
k)	Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento	CUMPLE	PRESENTA R.O N° 124-2021/DIGEMID/DICER FOLIO 41 AL 43

CONCLUSIÓN: La propuesta técnica presentada por el postor DROGUERIA EROS MEDIC S.A.C., CUMPLE con la documentación de presentación obligatoria.

MARCO ANTONIO GARCIA
QUIMICO FARMACEUTICO
13

DR. Cristina Violeta Muñoz Cabrera
Coordinadora E.S. Almacenamiento Especializado
Departamento de Farmacia
Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas



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"

FORMATO DE EVALUACIÓN DE PROPUESTA TÉCNICA
(LICITACIÓN PÚBLICA N° 015-2023-INEN)

Nombre del Procedimiento:	"ADQUISICIÓN DE MANDILÓN DESCARTABLE TALLA M"		
POSTOR:	L & M MEDICAL SUPPLIES SAC		
Fecha de Evaluación:	26/03/2024		
ITEM N°	ITEM 1: MANDILÓN DESCARTABLE TALLA M		
2.2.1. Documentación de presentación obligatoria		CUMPLE	EL SUSTENTO SE ENCUENTRA EN EL FOLIO NUMERO
2.2.1.1 Documentos para la admisión de la oferta			
e)	Copia simple del rotulado de los envases inmediata, mediana y del inserto, cuando corresponda, según la autorización en su Registro Sanitario.	CUMPLE	PRESENTA ROTULADO MEDIANO E INMEDIATO FOLIO 11 AL 16 RESPECTO AL INSERTO SE PRECISA QUE LA PRESENTACIÓN DE ESTE ES ÚNICAMENTE OBLIGATORIA PARA DISPOSITIVOS MÉDICOS DE CLASE II Y IV CONFORME A LO ESTABLECIDO EN LOS ARTÍCULOS 124, 125, 126 Y 127 DEL D.S. 011-2015-SA Y MODIFICATORIAS VIGENTES. POR LO TANTO, AL SER EL MANDILÓN UN DISPOSITIVO MÉDICO DE CLASE I, NO ES EXIGIBLE LA PRESENTACIÓN DEL INSERTO.
f)	Copia simple del Registro Sanitario o Certificado del Registro Sanitario Vigente. Emisido 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 encuentre vencido, deberá adjuntar además copia de la solicitud de reinscripción del producto, presentada dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reiniciar. Si el dispositivo médico no requiere Registro Sanitario o Certificado del Registro Sanitario, el postor deberá presentar un documento emitido por la DIGEMID, donde se le indique al postor que el bien a ofertar no requiere Registro Sanitario o la presentación del estado actualizado del producto que no requieren de Registro Sanitario, emitido por la DIGEMID.	CUMPLE	PRESENTA CARTA N° 909-2023-DIGEMID-DOIMP-EDMANINA MANIFIESTA QUE EL MANDILÓN DESCARTABLE NO ESTERIL, NO ESTÁN SUJETOS A OTORGAMIENTO DE REGISTRO SANITARIO. FOLIO 20
h)	OPCIONAL: 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.	CUMPLE	PRESENTA PROTOCOLO N° 1617-2024 / LOTE 2010174-L VIGENCIA 01/2029 FOLIO 21 Y 22
i)	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente o documento equivalente. Que comprende las áreas para la fabricación del dispositivo médico ofertado, emitido por la ANM o por la Autoridad Sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria o de los países con los cuales exista reconocimiento mutuo, según legislación y normativa vigente. Para el caso de los dispositivos médicos fabricados en el extranjero, se debe presentar el certificado de BPM emitido por el país de origen del fabricante acompañado de una declaración jurada de presentación de solicitud de Certificación de BPM y estar comprendidos en el listado de laboratorios extranjeros pendientes de certificación en BPM emitido por la ANM. Cuando el producto que se oferta proviene de un país que NO es de alta vigilancia, el postor deberá presentar un documento "Un documento que acredite el trámite de certificación BPM y que a la fecha de la presentación de su oferta no cuenta con opinión desfavorable de la ANM, acompañada de una solicitud de pre calificación para la certificación de BPM, además el laboratorio fabricante debe estar incluido en el listado de Laboratorios Fabricantes Extranjeros pendientes de Certificación en BPM por parte de la ANM (DIGEMID). Se debe presentar el Certificado de BPM emitido por el país de origen del fabricante. Para el caso de los Certificados emitidos en el extranjero que no consignen fecha de vigencia, estos deben tener una antigüedad no mayor a dos (02) años contados a partir de su fecha de emisión. Si el dispositivo médico no requiere Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) o Documento Equivalente, se aceptará que el postor ofertante acredite la presente exigencia a través de un documento emitido por DIGEMID en el cual manifieste que el dispositivo médico solicitado no requiere contar con el referido certificado	CUMPLE	CEPM N° 005-2023 VIGENCIA 08/2027 FOLIO DEL 30 AL 33 CABE PRECISAR QUE LOS DISPOSITIVOS MÉDICOS QUE NO REQUIERE REGISTRO SANITARIO, NO ES APLICABLE LA PRESENTACIÓN DEL CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE MANUFACTURA (BPM), SEGÚN EL ARTÍCULO 4 Y 55 DE LA LEY 29459, Y ARTÍCULO 5 DEL D.S. 014-2011-SA
j)	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) Vigente. 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 hará cargo del almacenamiento de los productos. Para el caso que el postor utilice 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	SEGÚN DS-014-2011-SA, en el ART 91, INDICA QUE EL CERTIFICADO DE BPM, INCLUYE AL CERTIFICADO DE BPA FOLIO 31
k)	Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento	CUMPLE	PRESENTA R.D.MP2182-20 AUTORIZACIÓN DE BEEF FOLIO DEL 38 AL 40
CONCLUSIÓN: La propuesta técnica presentada por el postor L & M MEDICAL SUPPLIES S.A.C., CUMPLE con la documentación de presentación obligatoria.			

MAGNET SUSY MUÑOZ BARRAOLA
QUÍMICO FARMACÉUTICO
C.O.A. N° 2533

Dr. Cristina Violeta Muñoz Cabrera
Coordinadora T.E. Almacenamiento Especializado
Departamento de Farmacia



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”

FORMATO DE EVALUACIÓN DE PROPUESTA TÉCNICA
(LICITACIÓN PÚBLICA N° 015-2023-INEN)

Nombre del Procedimiento:	"ADQUISICION DE MANDILON DESCARTABLE TALLA M"		
POSTOR	MEDIC BLESS SAC		
Fecha de Evaluación:	26/03/2024		
ITEM N°	ITEM 1: MANDILON DESCARTABLE TALLA M		
2.2.1. Documentación de presentación obligatoria		CUMPLE	EL SUSTENTO SE ENCUENTRA EN EL FOLIO NUMERO
2.2.1.1 Documentos para la admisión de la oferta			
e)	Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediano y del inserto, cuando corresponda, según la sustrato en su Registro Sanitario.	CUMPLE	PRESENTA ROTULADO MEDIANO E IMEDIATO FOLIOS 8 Y 9 RESPECTO AL INSERTO SE PRECISA QUE, LA PRESENTACIÓN DE ESTE ES ÚNICAMENTE OBLIGATORIA PARA DISPOSITIVOS MÉDICOS DE CLASE III Y IV CONFORME A LO ESTABLECIDO EN LOS ARTÍCULOS 124, 125, 126 Y 127 DEL D.S. 011-2016-SA Y MODIFICATORIAS VIGENTES. POR LO TANTO, AL SER EL MANDILON UN DISPOSITIVO MÉDICO DE CLASE I, NO ES EXIGIBLE LA PRESENTACIÓN DEL INSERTO.
f)	Copia simple del Registro Sanitario o Certificado del Registro Sanitario Vigente. Emite por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas-DIGEMID, como Autoridad Nacional de Medicamentos ANM del Ministerio de Salud-MINSA, según legislación y normativa vigente. En caso de Registro Sanitario se encuentre vencido, deberá adjuntar además copia de la solicitud de renovación del producto, presentada dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a renovar. Si el dispositivo médico no requiere Registro Sanitario o Certificado del Registro Sanitario, el postor deberá presentar un documento emitido por la DIGEMID, donde se le indique al postor que el bien a ofertar no requiere Registro Sanitario o la presentación del listado actualizado del producto que no requieren de Registro Sanitario, emitido por la DIGEMID.	CUMPLE	PRESENTA CARTA N° 6668-2022-DIGEMID- DGMPE/INMUNISA SEGUN DIGEMID, EL PRODUCTO SE ENCUENTRA EN LA RELACION DE PRODUCTOS QUE A LA FECHA NO ESTAN SUJETOS A OTORGAMIENTO DE REGISTRO SANITARIO. FOLIO 11
h)	OPCIONAL 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 normativa vigente.	CUMPLE	OPCIONAL
i)	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente o documento equivalente. Que comprende las áreas para la fabricación del dispositivo médico ofertado, emitido por la ANM o por la Autoridad Sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia Sanitaria o de los países con los cuales existe reconocimiento mutuo, según legislación y normativa vigente. Para el caso de los dispositivos médicos fabricados en el extranjero, se debe presentar el certificado de BPM emitido por el país de origen del fabricante acompañado de una declaración jurada de presentación de solicitud de Certificación de BPM y estar comprendidos en el listado de laboratorios extranjeros pendientes de certificación en BPM emitido por la ANM. Cuando el producto que se oferta proviene de un país que NO es de alta vigilancia, el postor deberá presentar un documento "Un documento que acredite el trámite de certificación BPM y que a la fecha de la presentación de la oferta no cuenta con opción desfavorable de la ANM, acompañado de una solicitud de pre calificación para la certificación de BPM, además el laboratorio fabricante debe estar incluido en el listado de Laboratorios Fabricantes Extranjeros pendientes de Certificación en BPM por parte de la ANM (DIGEMID). Se debe presentar el Certificado de BPM emitido por el país de origen del fabricante. Para el caso de los Certificados emitidos en el extranjero que no consten fecha de vigencia, estos deben tener una antigüedad no mayor a dos (02) años contados a partir de su fecha de emisión. Si el dispositivo médico no requiere Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) o Documento Equivalente, se aceptará que el postor ofertante acredite la presente exigencia a través de un documento emitido por DIGEMID en el cual manifiesta que el dispositivo médico solicitado no requieren contar con el referido certificado.	CUMPLE	PRESENTA ISO 13485:2016 / VIGENCIA 05/02/2027 CERTIFICADO N° SX2301011-1 FOLIO 12 AL 13 CABE PRECISAR QUE LOS DISPOSITIVOS MÉDICOS QUE NO REQUIERE REGISTRO SANITARIO, NO ES APLICABLE LA PRESENTACIÓN DEL CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE MANUFACTURA (BPM) SEGUN EL ARTICULO 4 Y 55 DE LA LEY 29459, Y ARTICULOS DEL D.S. 014-2016-SA.
j)	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) Vigente. Copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA), emitido por DIGEMID o Autoridad Regional de Salud (ARS) según corresponda, o nombre del postor o empresa que se hará cargo del almacenamiento de los productos. Para el caso que el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero, se deberá presentar al BPA de cada una de las empresas que brinda el servicio de almacenamiento, con copia del contrato que acredite al vínculo contractual entre las partes, además el BPA del postor otorgado por DIGEMID.	CUMPLE	PRESENTA CBPA N° 168/2022 / VIGENCIA 28/01/2024 FOLIO 14
k)	Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento	CUMPLE	PRESENTA R.D.N° 1859-2018-DIGEMID/DICER FOLIO 16 AL 19

CONCLUSIÓN: La propuesta técnica presentada por el postor MEDIC BLESS S.A.C., CUMPLE con la documentación de presentación obligatoria.

MAGNET SUSANA BERNAGA
QUIMICO FARMACEUTICO
C.O.P. 1993

DR. Cristina Violeta Muñoz Cabrera
Coordinadora EF Almacenamiento Especializado
Departamento de Farmacia
Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas



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”

FORMATO DE EVALUACIÓN DE PROPUESTA TÉCNICA
(LICITACIÓN PÚBLICA N° 015-2023-INEN)

Nombre del Procedimiento:	"ADQUISICION DE MANDILON DESCARTABLE TALLA M"		
POSTOR	CORPORACIÓN VALTAKS SRL		
Fecha de Evaluación:	26/03/2024		
ITEM N°	ITEM 1: MANDILON DESCARTABLE TALLA M		
2.2.1. Documentación de presentación obligatoria		CUMPLE	EL SUSTENTO SE ENCUENTRA EN EL FOLIO NUMERO
2.2.1.1 Documentos para la admisión de la oferta			
a)	Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediato y del inserto, cuando corresponda, según lo establecido en el Registro Sanitario.	CUMPLE	PRESENTA ROTULADO MEDIANO E INMEDIATO FOLIO 21 AL 22 RESPECTO AL INSERTO SE PRECISA QUE, LA PRESENTACIÓN DE ESTE ES ÚNICAMENTE OBLIGATORIA PARA DISPOSITIVOS MÉDICOS DE CLASE III Y IV CONFORME A LO ESTABLECIDO EN LOS ARTÍCULOS 124, 125, 126 Y 127 DEL D.S. 011-2016-SA Y MODIFICATORIAS VIGENTES. POR LO TANTO, AL SER EL MANDILÓN UN DISPOSITIVO MÉDICO DE CLASE I, NO ES EXIGIBLE LA PRESENTACIÓN DEL INSERTO.
b)	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 encuentre vencido, deberá adjuntar además copia de la solicitud de renovación del producto, presentada dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a renovar. Si el dispositivo médico no requiere Registro Sanitario o Certificado del Registro Sanitario, el postor deberá presentar un documento emitido por la DIGEMID, donde se le indique al postor que si bien a ofertar no requiere Registro Sanitario o la presentación del listado actualizado del producto que no requieren de Registro Sanitario, emitido por la DIGEMID.	CUMPLE	PRESENTA CARTA N°314-2024-DIGEMID-DM-EDMININSA, MANIFIESTA QUE EL MANDILON DESCARTABLE NO ESTERIL, NO ESTÁN SUJETOS A OTORGAMIENTO DE REGISTRO SANITARIO. FOLIO 12 Y 13
n)	OPCIONAL. Copia simple del Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado, de acuerdo a la Farmacopea vigente o metodología descrita en el Registro Sanitario del bien ofertado, según legislación y normatividad vigente.	CUMPLE	OPCIONAL
i)	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente o documento equivalente. Que comprenda las áreas para la fabricación del dispositivo médico ofertado, emitido por la ANM o por la Autoridad Sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia Sanitaria o de los países con los cuales exista reconocimiento mutuo, según legislación y normativa vigente. Para el caso de los dispositivos médicos fabricados en el extranjero, se debe presentar el certificado de BPM emitido por el país de origen del fabricante acompañado de una declaración Jurada de presentación de solicitud de Certificación de BPM y estar comprendidos en el listado de laboratorios extranjeros pendientes de certificación en BPM emitido por la ANM. Cuando el producto que se oferta proviene de un país que NO es de alta vigilancia, el postor deberá presentar un documento "Un documento que acredite el trámite de certificación BPM y que a la fecha de la presentación de su oferta no cuenta con opinión desfavorable de la ANM, acompañado de una solicitud de pre calificación para la certificación de BPM, además el laboratorio fabricante debe estar incluido en el listado de Laboratorios Fabricantes Extranjeros pendientes de Certificación en BPM por parte de la ANM (DIGEMID). Se debe presentar el Certificado de BPM emitido por el país de origen del fabricante. Para el caso de los Certificados emitidos en el extranjero que no contengan fecha de vigencia, estos deben tener una antigüedad no mayor a dos (02) años contados a partir de su fecha de emisión. Si el dispositivo médico no requiere Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) o Documento Equivalente, se aceptará que el postor ofertante acredite la presente exigencia a través de un documento emitido por DIGEMID en el cual manifieste que el dispositivo médico solicitado no requieren contar con el referido certificado.	CUMPLE	PRESENTA CBPM N°023-2021 / VIGENCIA 13/01/2025 FOLIO 14 Y 15 DEBE PRECISAR QUE LOS DISPOSITIVOS MÉDICOS QUE NO REQUIERE REGISTRO SANITARIO, NO ES APLICABLE LA PRESENTACIÓN DEL CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE MANUFACTURA (BPM), SEGÚN EL ARTÍCULO 4 Y 55 DE LA LEY 29489, Y ARTÍCULO 5 DEL D.S. 014-2011-SA
j)	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) Vigente. 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 hará cargo del almacenamiento de los productos. Para el caso que el postor controle 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	PRESENTA CBPA N°0416-2023 / VIGENCIA 07/03/2029 FOLIO 16
k)	Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento	CUMPLE	PRESENTA R.D N°2853-SS/DIGEMID/SAE/OPCIONAL FOLIO 06/L23 AL 28

CONCLUSIÓN: La propuesta técnica presentada por el postor CORPORACION VALTAKS SRL., CUMPLE con la documentación de presentación obligatoria.

MAGNET SUSTAINABLE BEAVALA
QUIMICOS FARMACUTICO

OF. Cristina Violeta Muñoz Cabrera
Coordinadora EF. Almacenamiento Especializado
Departamento de Farmacia



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”

FORMATO DE EVALUACIÓN DE PROPUESTA TÉCNICA
(LICITACIÓN PÚBLICA N° 015-2023-INEN)

Nombre del Procedimiento:	"ADQUISICIÓN DE MANDILÓN DESCARTABLE TALLA M"		
POSTOR	CORPORACION JOLUCAVA SAC		
Fecha de Evaluación:	26/03/2024		
ITEM N°	ITEM 1: MANDILÓN DESCARTABLE TALLA M		
2.2.1. Documentación de presentación obligatoria		CUMPLE	EL SUSTENTO SE ENCUENTRA EN EL FOLIO NUMERO
2.2.1.1	Documentos para la admisión de la oferta		
e)	Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediano y del inserto, cuando corresponde, según lo autorizado en su Registro Sanitario.	CUMPLE	PRESENTA ROTULADO MEDIANO E IMEDIATO FOLIO 17 RESPECTO AL INSERTO SE PRECISA QUE, LA PRESENTACIÓN DE ESTE ES ÚNICAMENTE OBLIGATORIA PARA DISPOSITIVOS MÉDICOS DE CLASE II Y IV CONFORME A LO ESTABLECIDO EN LOS ARTÍCULOS 124, 125, 130 Y 137 DEL D.S. 011-2015 SA Y MODIFICATORIAS VIGENTES. POR LO TANTO, AL SER EL MANDILÓN UN DISPOSITIVO MÉDICO DE CLASE I, NO ES EXIGIBLE LA PRESENTACIÓN DEL INSERTO
g)	Copia simple del Registro Sanitario o Certificado del Registro Sanitario Vigente. Emisión 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 encuentre vencido, deberá adjuntar además copia de la solicitud de reinscripción del producto, presentada dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribirse. Si el dispositivo médico no requiere Registro Sanitario o Certificado del Registro Sanitario, el postor deberá presentar un documento emitido por la DIGEMID, donde se le indique al postor que el bien a ofertar no requiere Registro Sanitario o la presentación del listado actualizado del producto que no requieren de Registro Sanitario, emitido por la DIGEMID.	CUMPLE	PRESENTA LISTADO DIGEMID, EL PRODUCTO SE ENCUENTRA EN LA RELACION DE PRODUCTOS QUE A LA FECHA NO ESTÁN SUJETOS A OTORGAMIENTO DE REGISTRO SANITARIO FOLIO 21 AL 24
h)	OPCIONAL: 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.	CUMPLE	PRESENTA PROTOCOLO DE ANÁLISIS N° DCC003-128 LOTE 1-02300817 VIGENCIA 08/2026 FOLIO 26
i)	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente o documento equivalente. Que comprende las áreas para la fabricación del dispositivo médico ofertado, emitido por la ANM o por la Autoridad Sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria o de los países con los cuales existe reconocimiento mutuo, según legislación y normativa vigente. Para el caso de los dispositivos médicos fabricados en el extranjero, se debe presentar el certificado de BPM emitido por el país de origen del fabricante acompañado de una declaración Jurada de presentación de solicitud de Certificación de BPM y estar comprendidos en el listado de laboratorios extranjeros pendientes de certificación en BPM emitido por la ANM. Cuando el producto que se oferta proviene de un país que NO es de alta vigilancia, el postor deberá presentar un documento "Un documento que acredite el vínculo de certificación BPM y que a la fecha de la presentación de su oferta no cuenta con opción desfavorable de la ANM, acompañado de una solicitud de pre certificación para la certificación de BPM, además el laboratorio fabricante debe estar incluido en el listado de Laboratorios Fabricantes Extranjeros pendientes de Certificación en BPM por parte de la ANM (DIGEMID). Se debe presentar el Certificado de BPM emitido por el país de origen del fabricante. Para el caso de los Certificados emitidos en el extranjero que no consignen fecha de vigencia, estos deben tener una antigüedad no mayor a dos (02) años contados a partir de su fecha de emisión. Si el dispositivo médico no requiere Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) o Documento Equivalente, se aceptará que el postor ofertante acredite la presencia exigida a través de un documento emitido por DIGEMID en el cual manifiesta que el dispositivo médico solicitado no requieren contar con el referido certificado	CUMPLE	PRESENTA CERTIFICADO N° SX2301011-1 ISO 13485:2015 / VIGENCIA 05/02/2027 FOLIO 27 Y 28 CABE PRECISAR QUE LOS DISPOSITIVOS MÉDICOS QUE NO REQUIERE REGISTRO SANITARIO, NO ES APLICABLE LA PRESENTACIÓN DEL CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE MANUFACTURA (BPM), SEGÚN EL ARTÍCULO 4 Y 35 DE LA LEY 29499, Y ARTÍCULO 5 DEL D.S. 014-2015-SA
j)	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) Vigente. 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 hará 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	PRESENTA * CORP JOLUCAVA: CBPA N° 1514-2021 / VIGENCIA 12/02/2024 REINSCRIPCIÓN EXP. N° 23146086-1 FECHA PRESENTACIÓN 09/12/2022 * TERSEMI SRL: CBPA 617-2023 / VIGENCIA 07/10/2024 FOLIO DEL 29 AL 36
k)	Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento	CUMPLE	PRESENTA R.O.N° 1915-2020/DIGEMID/DIR FOLIO 50 AL 62

CONCLUSIÓN: La propuesta técnica presentada por el postor CORPORACION JOLUCAVA S.A.C., CUMPLE con la documentación de presentación obligatoria.

MAGNETY SKYLA MUÑOZ BEAVALA
COORDINADORA DE F. ALMACENAMIENTO ESPECIALIZADO

DR. Cristina Violeta Muñoz Cabrera
Coordinadora F.F. Almacenamiento Especializado



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"

FORMATO DE EVALUACIÓN DE PROPUESTA TÉCNICA
(LICITACIÓN PÚBLICA N° 015-2023-INEN)

Nombre del Procedimiento:	"ADQUISICION DE MANDILON DESCARTABLE TALLA M"		
POSTOR:	CORPORACION ABANTO'S SAC DIVISION LABORATORIO		
Fecha de Evaluación:	26/03/2024		
ITEM N°	ITEM 1: MANDILON DESCARTABLE TALLA M		
2.2.1. Documentación de presentación obligatoria		CUMPLE	EL SUSTENTO SE ENCUENTRA EN EL FOLIO NUMERO
2.2.1.1 Documentos para la admisión de la oferta			
e)	Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediano y del inserto, cuando corresponde, según lo autorizado en su Registro Sanitario	CUMPLE	PRESENTA ROTULADO MEDIANO E INMEDIATO FOLIO 11 RESPECTO AL INSERTO SE PRECISA QUE, LA PRESENTACIÓN DE ESTE ES ÚNICAMENTE OBLIGATORIA PARA DISPOSITIVOS MÉDICOS DE CLASE II Y IV CONFORME A LO ESTABLECIDO EN LOS ARTÍCULOS 124, 125, 126 Y 127 DEL D.S. 011-2018-SA Y MODIFICATORIAS VIGENTES. POR LO TANTO, AL SER EL MANDILÓN UN DISPOSITIVO MÉDICO DE CLASE I, NO ES EXIGIBLE LA PRESENTACIÓN DEL INSERTO.
f)	Copia simple del Registro Sanitario o Certificado del Registro Sanitario Vigente. Emite 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 encuentre vencido, deberá adjuntar además copia de la solicitud de renovación del producto, presentada dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a renovar. Si el dispositivo médico no requiere Registro Sanitario o Certificado del Registro Sanitario, el postor deberá presentar un documento emitido por la DIGEMID, donde se le indique al postor que el bien a ofertar no requiere Registro Sanitario o la presentación del estado actualizado del producto que no requieren de Registro Sanitario, emitido por la DIGEMID.	CUMPLE	PRESENTA MEMORANDO N° 036-2021-DIGEMID-DEMA-OFM/INEN, DONDE SE INDICA QUE EL MANDILÓN DESCARTABLE NO ESTERIL, NO ESTÁ SUJETO A OTORGAMIENTO DE REGISTRO SANITARIO. FOLIO 15
h)	OPCIONAL 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.	CUMPLE	PRESENTA PROTOCOLO DE ANALISIS N° PT-12-2023 - LOTE M65023M1 VIGENCIA: 10/05/2026 FOLIO 17
i)	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente o documento equivalente. Que comprende las áreas para la fabricación del dispositivo médico ofertado, emitido por la ANM o por la Autoridad Sanitaria o entidad competente de los países de alta vigencia Sanitaria o de los países con los cuales existe reconocimiento mutuo, según legislación y normatividad vigente. Para el caso de los dispositivos médicos fabricados en el extranjero, se debe presentar el certificado de BPM emitido por el país de origen del fabricante acompañado de una declaración jurada de presentación de solicitud de Certificación de BPM y estar comprendidos en el listado de laboratorios extranjeros pendientes de certificación en BPM emitido por la ANM. Cuando el producto que se oferta proviene de un país que NO es de alta vigencia, el postor deberá presentar un documento "Un documento que acredite el trámite de certificación BPM y que a la fecha de la presentación de su oferta no cuenta con opinión desfavorable de la ANM, acompañado de una solicitud de pre calificación para la certificación de BPM, además el laboratorio fabricante debe estar incluido en el listado de Laboratorios Fabricantes Extranjeros pendientes de Certificación en BPM por parte de la ANM (DIGEMID). Se debe presentar el Certificado de BPM emitido por el país de origen del fabricante. Para el caso de los Certificados emitidos en el extranjero que no consignen fecha de vigencia, estos deben tener una antigüedad no mayor a dos (02) años contados a partir de su fecha de emisión. Si el dispositivo médico no requiere Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) o Documento Equivalente, se aceptará que el postor ofertante acredite la presente exigencia a través de un documento emitido por DIGEMID en el cual manifieste que el dispositivo médico solicitado no requieren contar con el referido certificado	CUMPLE	PRESENTA CERTIFICADO N° 012-2020 / VIGENCIA: 31/01/2025 FOLIO 16 Y 20 CABE PRECISAR QUE LOS DISPOSITIVOS MÉDICOS QUE NO REQUIERE REGISTRO SANITARIO, NO ES APLICABLE LA PRESENTACIÓN DEL CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE MANUFACTURA (BPM), SEGÚN EL ARTÍCULO 4 Y 55 DE LA LEY 29489, Y ARTÍCULO 5 DEL D.S. 011-2018-SA
j)	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) Vigente. 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 hará 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	PRESENTA CARTA N° 3583-2021-DIGEMID-DICER-LI-OF-ACAD/INENSA, DIGEMID MANIFIESTA QUE, SEGÚN REQUERIDA DE LA OBTENCIÓN DEL REGISTRO SANITARIO FOLIO 22
k)	Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento	CUMPLE	PRESENTA R.D.N° 1902-2016-DIGEMID/OF FOLIO 24 AL 26

CONCLUSIÓN: La propuesta técnica presentada por el postor CORPORACION ABANTO'S S.A.C., CUMPLE con la documentación de presentación obligatoria.

MAGNET SUSTANCIAS BENÉFICAS
QUÍMICO FARMACÉUTICO
C.O.F.E. 12633

OF. Cristina Volante Muñoz Cabrera
Coordinadora C.F. Almacenamiento Especializado
Departamento de Farmacia
Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas



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"

FORMATO DE EVALUACIÓN DE PROPUESTA TÉCNICA
(LICITACIÓN PÚBLICA N° 015-2023-INEN)

Nombre del Procedimiento:	"ADQUISICION DE MANDILON DESCARTABLE TALLA M"		
POSTOR	DROCSA EIRL		
Fecha de Evaluación:	26/03/2024		
ITEM N°	ITEM 1: MANDILON DESCARTABLE TALLA M		
	2.2.1. Documentación de presentación obligatoria	CUMPLE	EL SUS TIENTO SE ENCUENTRA EN EL FOLIO NUMERO
2.2.1.1	Documentos para la admisión de la oferta		
e)	Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediano y del inserto, cuando corresponda, según lo autorizado en su Registro Sanitario.	CUMPLE	PRESENTA ROTULADO MEDIANO E IMEDIATO FOLIO 19 RESPECTO AL INSERTO SE PRECISA QUE LA PRESENTACIÓN DE ESTE ES ÚNICAMENTE OBLIGATORIA PARA DISPOSITIVOS MÉDICOS DE CLASE III Y IV CONFORME A LO ESTABLECIDO EN LOS ARTÍCULOS 124, 125, 126 Y 127 DEL D.S. 011-2016-SA Y MODIFICATORIAS VIGENTES POR LO TANTO, AL SER EL MANDILON UN DISPOSITIVO MÉDICO DE CLASE I, NO ES EXIGIBLE LA PRESENTACIÓN DEL INSERTO
f)	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 encuentre vencido, deberá adjuntar además copia de la solicitud de renovación del producto, presentado dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reiniciar. Si el dispositivo médico no requiere Registro Sanitario o Certificado del Registro Sanitario, el postor deberá presentar un documento emitido por la DIGEMID, donde se le indique al postor que el bien a ofertar no requiere Registro Sanitario o la presentación del listado actualizado del producto que no requieren de Registro Sanitario, emitido por la DIGEMID.	CUMPLE	PRESENTA CARTA N°7648-2022-DIGEMID- ODIRP-EDM/MINSA, MANIFIESTA QUE EL MANDILON DESCARTABLE NO ESTERIL, NO ESTÁN SUJETOS A OTORGAMIENTO DE REGISTRO SANITARIO FOLIO 17 Y 18
h)	OPCIONAL 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.	CUMPLE	PRESENTA PROTOCOLO DE ANALISIS N°PPT035-23A LOTE 20080353/ VIGENCIA 08/2028 FOLIO 19 Y 20
i)	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente o documento equivalente. Que compruebe las áreas para la fabricación del dispositivo médico ofertado, emitido por la ANM o por la Autoridad Sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia Sanitaria o de los países con los cuales exista reconocimiento mutuo, según legislación y normatividad vigente. Para el caso de los dispositivos médicos fabricados en el extranjero, se debe presentar el certificado de BPM emitido por el país de origen del fabricante acompañado de una declaración Jurada de presentación de solicitud de Certificación de BPM y estar comprendidos en el listado de laboratorios extranjeros pendientes de certificación en BPM emitido por la ANM. Cuando el producto que se oferta proviene de un país que NO es de alta vigilancia, el postor deberá presentar un documento "Un documento que acredite el trámite de certificación BPM y que a la fecha de la presentación de solicitud no cuenta con opinión desfavorable de la ANM, acompañado de una solicitud de pre calificación para la certificación de BPM, además el laboratorio fabricante debe estar incluido en el listado de Laboratorios Fabricantes Extranjeros pendientes de Certificación en BPM por parte de la ANM (DIGEMID). Se debe presentar el Certificado de BPM emitido por el país de origen del fabricante. Para el caso de los Certificados emitidos en el extranjero que no consignen fecha de vigencia, estos deben tener una antigüedad no mayor a dos (02) años contados a partir de su fecha de emisión. Si el dispositivo médico no requiere Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) o Documento Equivalente, se aceptará que el postor ofertante acredite la presente exigencia a través de un documento emitido por DIGEMID en el cual manifiesta que el dispositivo médico solicitado no requiere contar con el referido certificado.	CUMPLE	PRESENTA CBPM N°015 2022 / VIGENCIA 21/03/2027 FOLIO 21 CABE PRECISAR QUE LOS DISPOSITIVOS MÉDICOS QUE NO REQUIERE REGISTRO SANITARIO, NO ES APLICABLE LA PRESENTACIÓN DEL CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE MANUFACTURA (BPM), SEGÚN EL ARTÍCULO 4 Y 55 DE LA LEY 29456, Y ARTÍCULO 5 DEL D.S. 014-2011-SA
j)	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) Vigente. 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 hará cargo del almacenamiento de los productos. Para el caso que el postor contratista 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	PRESENTA CARTA N°3064-2021-DIGEMID- ODIRP-UFAS-AC/ADM/MSA, DONDE DIGEMID MANIFIESTA QUE, los establecimientos que cumplen con BPM, incluye el cumplimiento de BPA. FOLIO 22
k)	Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento	CUMPLE	PRESENTA R.D. N° 1538-2018-DIGEMID/ODIRP FOLIO DEL 26 AL 29

CONCLUSIÓN: La propuesta técnica presentada por el postor LABORATORIOS DROCSA EIRL, CUMPLE con la documentación de presentación obligatoria.

MACINTOSH Y ALICIA BEAVALA
QUÍMICO FARMACÉUTICO
13/03/2024

Dr. Cristina Violeta Muñoz Ceberra
Coordinadora EF, Almacenamiento Especializado
Departamento de Farmacia
Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas



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”

FORMATO DE EVALUACIÓN DE PROPUESTA TÉCNICA
(LICITACIÓN PÚBLICA N° 015-2023-INEN)

Nombre del Procedimiento:	"ADQUISICIÓN DE MANDILON DESCARTABLE TALLA M"		
POSTOR	DANI MED IMPORT SAC		
Fecha de Evaluación:	26/03/2024		
ITEM N°	ITEM 1: MANDILON DESCARTABLE TALLA M		
	2.2.1. Documentación de presentación obligatoria	CUMPLE	EL SUSTENTO SE ENCUENTRA EN EL FOLIO NUMERO
2.2.1.1	Documentos para la admisión de la oferta		
a)	Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediano y del inserto, cuando corresponda, según lo autorizado en su Registro Sanitario.	CUMPLE	PRESENTA ROTULADO MEDIANO E IMEDIATO FOLIO 56 Y 57 RESPECTO AL INSERTO SE PRECISA QUE, LA PRESENTACIÓN DE ESTE ES ÚNICAMENTE OBLIGATORIA PARA DISPOSITIVOS MÉDICOS DE CLASE III Y IV CONFORME A LO ESTABLECIDO EN LOS ARTÍCULOS 124, 125, 126 Y 127 DEL D.S. 011-2018-SA Y MODIFICATORIAS VIGENTES. POR LO TANTO, AL SER EL MANDILÓN UN DISPOSITIVO MÉDICO DE CLASE I, NO ES EXIGIBLE LA PRESENTACIÓN DEL INSERTO
b)	Copia simple del Registro Sanitario o Certificado del Registro Sanitario Vigente. Emisión 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 encuentre vencido, deberá adjuntar además copia de la solicitud de renovación del producto, presentada dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a renovarse.	CUMPLE	PRESENTA OFICIO N° 2414-2011-DIGEMID-DAS- AYABAMBA: DIGEMID. MANIFIESTA QUE EL MANDILÓN DESCARTABLE NO ESTERIL, NO ESTÁN SUJETOS A OTORGAMIENTO DE REGISTRO SANITARIO. FOLIO 51
c)	OPCIONAL: 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.	CUMPLE	PRESENTA PROTOCOLO DE ANÁLISIS N° 2424-124CA / LOTE 20240125SC01 / VIGENCIA: 04/2027 FOLIO 69
d)	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente o documento equivalente. Que comprende las áreas para la fabricación del dispositivo médico ofertado, emitido por la ANM o por la Autoridad Sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia Sanitaria o de los países con los cuales existe reconocimiento mutuo, según legislación y normativa vigente. Para el caso de los dispositivos médicos fabricados en el extranjero, se debe presentar el certificado de BPM emitido por el país de origen del fabricante acompañado de una declaración Jurada de presentación de solicitud de Certificación de BPM y estar comprendidos en el listado de laboratorios extranjeros pendientes de certificación en BPM emitido por la ANM. Cuando el producto que se oferta proviene de un país que NO es de alta vigilancia, el postor deberá presentar un documento "Un documento que acredite el límite de certificación BPM y que a la fecha de la presentación de la oferta no cuenta con opinión desfavorable de la ANM, acompañado de una solicitud de pre calificación para la certificación de BPM, además el laboratorio fabricante debe estar incluido en el listado de Laboratorios Extranjeros pendientes de Certificación en BPM por parte de la ANM (DIGEMID). Se debe presentar el Certificado de BPM emitido por el país de origen del fabricante. Para el caso de los Certificados emitidos en el extranjero que no consignen fecha de vigencia, estos deben tener una antigüedad no mayor a dos (02) años contados a partir de su fecha de emisión. Si el dispositivo médico no requiere Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) o Documento Equivalente, se aceptará que el postor ofertante acredite la presente exigencia a través de un documento emitido por DIGEMID en el cual manifiesta que el dispositivo médico solicitado no requieren contar con el referido certificado	CUMPLE	PRESENTA ISO 13485:2016 CERTIFICADO N° 129528 VIGENCIA 17/03/2024 FOLIO 35 CASE PRECISAR QUE LOS DISPOSITIVOS MÉDICOS QUE NO REQUIERE REGISTRO SANITARIO, NO ES APLICABLE LA PRESENTACIÓN DEL CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE MANUFACTURA (BPM) SEGÚN EL ARTÍCULO 4 Y 55 DE LA LEY 29459, Y ARTÍCULO 5 DEL D.S. 014-2011-SA
e)	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) Vigente. 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 controle 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	PRESENTA * DANI MED IMPORT: CBPA N° 1014-2023 / VIGENCIA 07/06/2025 FOLIO 35 * MID MED IMPORT S.A.C.: CBPA N° 0049-2023 / VIGENCIA 09/01/2026 FOLIO 21 AL 31
f)	Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento	CUMPLE	PRESENTA CONSTANCIA N° 1172 SS/DIGEMID/DAIEEF FOLIO DEL 32 AL 34

CONCLUSIÓN: La propuesta técnica presentada por el postor DANI MED IMPORT S.A.C., CUMPLE con la documentación de presentación obligatoria.

MAGNIFICENTE
QUIMICO FARMACIA
FARMACIA

OF. Cristina Violeta Muñoz Cabrera
Coordinadora F.F. Almacenamiento Especializado
Departamento de Farmacia
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”**

- Detalle de verificación de los documentos para Admisión:

Por consiguiente, el comité de selección, contando con la opinión técnica del Departamento de Farmacia (área especializada que cuenta con conocimiento técnico), procede a verificar la presentación de los documentos para la admisión de las ofertas (detallados en el Numeral 2.2.1.1 del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases Integradas), según lo señalado en el literal a) del Artículo 52 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, obteniéndose el siguiente resultado:

POSTOR N° 1:

POSTOR PARTICIPANTE ==>	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA	
DOCUMENTOS PARA LA ADMISIÓN DE LA OFERTA	SI CUMPLE / NO CUMPLE	El sustento se encuentra en el Folio N°
Literales e), g), h), i), j) del numeral 2.2.1. del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases Integradas		
Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediano y del inserto, cuando corresponda, según lo autorizado en su Registro Sanitario.	✓	10 y 11
Copia simple del Registro Sanitario o Certificado del Registro Sanitario Vigente.	✓	14 al 16
OPCIONAL: Copia simple del Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	✓	opcional
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente o documento equivalente.	✓	43
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento BPA Vigente.	✓	44
RESULTADO	SI CUMPLE	-

POSTOR N° 2:

POSTOR PARTICIPANTE ==>	EROSMEDIC SAC	
DOCUMENTOS PARA LA ADMISIÓN DE LA OFERTA	SI CUMPLE / NO CUMPLE	El sustento se encuentra en el Folio N°
Literales e), g), h), i), j) del numeral 2.2.1. del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases Integradas		
Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediano y del inserto, cuando corresponda, según lo autorizado en su Registro Sanitario.	✓	17 y 19
Copia simple del Registro Sanitario o Certificado del Registro Sanitario Vigente.	✓	22 al 24
OPCIONAL: Copia simple del Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	✓	opcional
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente o documento equivalente.	✓	25 al 27
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento BPA Vigente.	✓	28 al 38
RESULTADO	SI CUMPLE	-

POSTOR N° 3:

POSTOR PARTICIPANTE ==>	L & M MEDICAL SUPPLIES SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	
DOCUMENTOS PARA LA ADMISIÓN DE LA OFERTA	SI CUMPLE / NO CUMPLE	El sustento se encuentra en el Folio N°
Literales e), g), h), i), j) del numeral 2.2.1. del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases Integradas		
Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediano y del inserto, cuando corresponda, según lo autorizado en su Registro Sanitario.	✓	11 al 15
Copia simple del Registro Sanitario o Certificado del Registro Sanitario Vigente.	✓	20
OPCIONAL: Copia simple del Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	✓	opcional
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente o documento equivalente.	✓	32 y 33
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento BPA Vigente.	✓	31
RESULTADO	SI CUMPLE	-

ms.

[Handwritten signature]



**“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”**

POSTOR N° 4:

POSTOR PARTICIPANTE ==>	MEDIC BLESS SAC	
DOCUMENTOS PARA LA ADMISIÓN DE LA OFERTA	SI CUMPLE / NO CUMPLE	El sustento se encuentra en el Folio N°
Literales e), g), h), i), j) del numeral 2.2.1. del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases Integradas		
Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediano y del inserto, cuando corresponda, según lo autorizado en su Registro Sanitario.	✓	8 y 9
Copia simple del Registro Sanitario o Certificado del Registro Sanitario Vigente.	✓	11
OPCIONAL: Copia simple del Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	✓	opcional
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente o documento equivalente.	✓	12 y 13
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento BPA Vigente.	✓	14
RESULTADO	SI CUMPLE	-

POSTOR N° 5:

POSTOR PARTICIPANTE ==>	CORPORACION VALTAKS SCRL	
DOCUMENTOS PARA LA ADMISIÓN DE LA OFERTA	SI CUMPLE / NO CUMPLE	El sustento se encuentra en el Folio N°
Literales e), g), h), i), j) del numeral 2.2.1. del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases Integradas		
Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediano y del inserto, cuando corresponda, según lo autorizado en su Registro Sanitario.	✓	20 y 21
Copia simple del Registro Sanitario o Certificado del Registro Sanitario Vigente.	✓	12 y 13
OPCIONAL: Copia simple del Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	✓	opcional
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente o documento equivalente.	✓	14 y 15
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento BPA Vigente.	✓	16
RESULTADO	SI CUMPLE	-

POSTOR N° 6:

POSTOR PARTICIPANTE ==>	CONSORCIO: CORPORACION JOLUCAVA SAC – JOLUCAVA IMPORT EXPORT EIRL	
DOCUMENTOS PARA LA ADMISIÓN DE LA OFERTA	SI CUMPLE / NO CUMPLE	El sustento se encuentra en el Folio N°
Literales e), g), h), i), j) del numeral 2.2.1. del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases Integradas		
Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediano y del inserto, cuando corresponda, según lo autorizado en su Registro Sanitario.	✓	17
Copia simple del Registro Sanitario o Certificado del Registro Sanitario Vigente.	✓	22 al 24
OPCIONAL: Copia simple del Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	✓	opcional
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente o documento equivalente.	✓	27 y 28
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento BPA Vigente.	✓	29 al 56
RESULTADO	SI CUMPLE	-

**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”**

POSTOR N° 7:

POSTOR PARTICIPANTE ==>	CORPORACION ABANTO'S SAC DIVISION LABORATORIO	
DOCUMENTOS PARA LA ADMISIÓN DE LA OFERTA	SI CUMPLE / NO CUMPLE	El sustento se encuentra en el Folio N°
Literales e), g), h), i), j) del numeral 2.2.1. del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases Integradas		
Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediano y del inserto, cuando corresponda, según lo autorizado en su Registro Sanitario.	✓	11
Copia simple del Registro Sanitario o Certificado del Registro Sanitario Vigente.	✓	15
OPCIONAL: Copia simple del Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	✓	opcional
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente o documento equivalente.	✓	19 y 20
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento BPA Vigente.	✓	22
RESULTADO	SI CUMPLE	-

POSTOR N° 8:

POSTOR PARTICIPANTE ==>	DROCSA EIRL	
DOCUMENTOS PARA LA ADMISIÓN DE LA OFERTA	SI CUMPLE / NO CUMPLE	El sustento se encuentra en el Folio N°
Literales e), g), h), i), j) del numeral 2.2.1. del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases Integradas		
Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediano y del inserto, cuando corresponda, según lo autorizado en su Registro Sanitario.	✓	10
Copia simple del Registro Sanitario o Certificado del Registro Sanitario Vigente.	✓	17 y 18
OPCIONAL: Copia simple del Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	✓	opcional
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente o documento equivalente.	✓	21
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento BPA Vigente.	✓	22
RESULTADO	SI CUMPLE	-

POSTOR N° 9:

POSTOR PARTICIPANTE ==>	DANI MED IMPORT SAC	
DOCUMENTOS PARA LA ADMISIÓN DE LA OFERTA	SI CUMPLE / NO CUMPLE	El sustento se encuentra en el Folio N°
Literales e), g), h), i), j) del numeral 2.2.1. del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases Integradas		
Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediano y del inserto, cuando corresponda, según lo autorizado en su Registro Sanitario.	✓	56 y 57
Copia simple del Registro Sanitario o Certificado del Registro Sanitario Vigente.	✓	51
OPCIONAL: Copia simple del Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	✓	opcional
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente o documento equivalente.	✓	36
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento BPA Vigente.	✓	35
RESULTADO	SI CUMPLE	-

En ese sentido, habiéndose revisado los documentos conforme se describe en los cuadros y párrafos anteriores, el Comité de Selección colige que las ofertas de los nueve (9) postores SI CUMPLEN con los documentos señalados específicamente que fueron objeto de la revisión.

II. RESULTADOS FINALES DE LA ADMISIÓN DE LAS OFERTAS:

A razón de todo lo revisado hasta este momento, los resultados finales de la etapa de Admisión son los siguientes:

MS.
Liz
qu

**“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”**

- **Postor N° 1:**

El postor **IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA** es considerado **ADMITIDO**.

- **Postor N° 2:**

El postor **EROSMEDIC SAC** es considerado **ADMITIDO**.

- **Postor N° 3:**

El postor **L & M MEDICAL SUPPLIES SOCIEDAD ANONIMA CERRADA** es considerado **ADMITIDO**.

- **Postor N° 4:**

El postor **MEDIC BLESS SAC** es considerado **NO ADMITIDO** debido a que:

Para la verificación de cumplimiento, el Comité de Selección consideró el Folio N° 10 de la oferta del postor MEDIC BLESS SAC debido a que, tal como lo indica el índice de la misma oferta, este sería el documento que acreditaría las características principales, sin embargo, de la revisión efectuada se identificó que este documento NO fue emitido por el fabricante XIANTAO JIAHONG PROTECTIVE PRODUCTS CO., LTD., NO cumpliendo con lo exige el Literal f) del Numeral 2.2.1. del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas. Por otro lado, y sin perjuicio de lo expuesto, se procedió a evaluar el documento contenido en el Folio N° 10, en el cual se identificó que el bien ofertado NO cumple con dos características principales que exigen las bases (El postor ofrece: Tela SMS. En las Bases se requiere: SSMMS. NO CUMPLE.) (El postor no acredita la característica “Suave al contacto con la piel”. NO CUMPLE.). Por lo tanto, a razón de todos los motivos técnicos expuestos en el presente párrafo, se determina que la oferta del postor NO CUMPLE.

- **Postor N° 5:**

El postor **CORPORACIÓN VALTAKS SCRL** es considerado **ADMITIDO**.

- **Postor N° 6:**

El postor **CONSORCIO: CORPORACION JOLUCAVA SAC – JOLUCAVA IMPORT EXPORT EIRL** es considerado **ADMITIDO**.

- **Postor N° 7:**

El postor **CORPORACION ABANTO'S SAC DIVISION LABORATORIO** es considerado **ADMITIDO**.

- **Postor N° 8:**

El postor **DROCSA EIRL** es considerado **ADMITIDO**.

- **Postor N° 9:**

El postor **DANI MED IMPORT SAC** es considerado **ADMITIDO**.

III. EVALUACIÓN DE LAS OFERTAS:

Por otro lado, en cumplimiento al Artículo 74° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF y modificatorias, **los del Comité de Selección proceden a evaluar las ofertas admitidas**, a fin de determinar el puntaje, según factores de evaluación enunciados en las Bases Integradas, obteniéndose el siguiente resultado:

Factor de evaluación: PRECIO

**“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”**

N°	POSTOR	ESTADO	VALOR ESTIMADO	EVALUACIÓN		RESULTADO	
				MONTO OFERTA ECONÓMICA	PUNTAJE OFERTA ECONÓMICA	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
1	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA	ADMITIDA	S/. 918,750.00	S/. 855,000.00	100.00	100.00	1RO
2	EROSMEDIC SAC	ADMITIDA		S/. 858,000.00	99.65	99.65	2DO
3	L & M MEDICAL SUPPLIES SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	ADMITIDA		S/. 915,000.00	93.44	93.44	3RO
4	CORPORACION VALTAKS SCRL	ADMITIDA		S/. 1,031,250.00	82.91	82.91	4TO
5	CORPORACION JOLUCAVA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - CORPORACION JOLUCAVA SAC	ADMITIDA		S/. 1,046,250.00	81.72	81.72	5TO
6	CORPORACION ABANTO'S SAC DIVISION LABORATORIO	ADMITIDA		S/. 1,087,500.00	78.62	78.62	6TO
7	DROCSA EIRL	ADMITIDA		S/. 1,125,000.00	76.00	76.00	7MO
8	DANI MED IMPORT SAC	ADMITIDA		S/. 1,293,750.00	66.09	66.09	8VO

IV. CALIFICACIÓN DE LAS OFERTAS:

Acto seguido, en cumplimiento del Numeral 75.2 del Artículo 75° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF y modificatorias, el Comité de Selección procede a verificar los documentos que acreditan los requisitos de calificación de las ofertas de los postores que obtuvieron el Primer lugar y Segundo lugar según el orden de prelación luego de culminada la evaluación, a fin de determinar si estos cumplen con acreditar los requisitos de calificación establecidos en las bases integradas:

Orden de Prelación: ==>		1RO		2DO	
POSTOR PARTICIPANTE ==>		IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA		EROSMEDIC SAC	
REQUISITOS DE CALIFICACIÓN		CUMPLE / NO CUMPLE	FOLIO N°	CUMPLE / NO CUMPLE	FOLIO N°
CAPACIDAD LEGAL - HABILITACIÓN					
Requisitos: Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento Así como los cambios, modificaciones o ampliaciones otorgadas a establecimientos farmacéuticos emitidas por 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. Acreditación: Copia simple de Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento.		✓	48 y 49	✓	41 al 43
EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD					
Requisitos: El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/. 2,756,250.00 (Dos millones setecientos cincuenta y seis mil doscientos cincuenta 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. Se consideran bienes similares a los siguientes: Dispositivos Médicos en general de uso humano. Acreditación: La experiencia del postor en la especialidad se acreditará con copia simple de (i) contratos u órdenes de servicios, 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.		✓	50 al 100	✓	44 al 77
PONDERACIÓN TÉCNICA		SI CALIFICA		SI CALIFICA	

Por lo expuesto, el comité de selección, para el presente acto, concluye que:

- La oferta del postor **IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA** **SÍ CALIFICA**, obteniendo el **Primer (1er) lugar** en el **orden de prelación**.
- La oferta del postor **EROSMEDIC SAC** **SÍ CALIFICA**, obteniendo el **Segundo (2do) lugar** en el **orden de prelación**.

M.S.
Lij
GP



"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"

V. OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO:

Por lo tanto, como consecuencia de los resultados finales, el comité de selección, de manera unánime, procede a determinar el otorgamiento de la buena pro, de acuerdo con el siguiente detalle:

- <u>Postor Ganador</u>	: IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA
- <u>RUC</u>	: 20606267241
- <u>Monto total adjudicado</u>	: S/ 855,000.00 (Ochocientos cincuenta y cinco mil con 00/100 soles)

Por lo tanto, no habiendo asuntos adicionales que tratar, los participantes suscriben la presente acta en señal de conformidad y dan por concluida la sesión, siendo las 13:00 horas del mismo día.


Lic. Adm. HARRY TRUMAN ROMAN SAAVEDRA RUBIO
PRESIDENTE TITULAR


Lic. Enf. MARY ELIZABETH SANCHEZ GARCIA
PRIMER MIEMBRO TITULAR


Q. F. YENI YANINA ORTEGA QUISPE
SEGUNDO MIEMBRO SUPLENTE



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 ADMISIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° 015-2023-INEN

“ADQUISICIÓN DE MANDILON DESCARTABLE TALLA M”

En la ciudad de Lima, siendo las 11:00 horas del día 06 de marzo de 2024, se reunieron en la biblioteca del INEN, sito en la Av. Angamos Este N° 2520 Surquillo, los miembros del Comité de Selección, designados mediante **RESOLUCIÓN DE GERENCIA GENERAL N° 000169-2023-GG/INEN**, para la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección de la LICITACIÓN PÚBLICA N° 015-2023-INEN “ADQUISICIÓN DE MANDILON DESCARTABLE TALLA M”, en concordancia con los Artículos 44°, 46° y 47° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF y modificatorias, los mismos que a continuación se detallan:

Miembros del Comité de Selección que asistieron:

- Lic. Adm. HARRY TRUMAN ROMAN SAAVEDRA RUBIO, Pres Miembro Titular
- Lic. Enf. MARY ELIZABETH SANCHEZ GARCIA, Presidente Titular
- Q. F. YORK RAYMOND VARGAS ESPINO, Primer Miembro Titular

I. ADMISIÓN DE LAS OFERTAS

Continuando con el acto de admisión de ofertas (que fue postergado), el Comité de Selección procede a verificar la presentación de los documentos para la admisión de las ofertas (detallados en el Numeral 2.2.1.1 del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases Integradas), según lo señalado en el literal a) del Artículo 52 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, obteniéndose los siguientes resultados:

POSTOR N° 1:

POSTOR PARTICIPANTE ==>		IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA	
DOCUMENTOS PARA LA ADMISIÓN DE LA OFERTA		SI CUMPLE / NO CUMPLE	El sustento se encuentra en el Folio N°
Copia simple de la folletería, instructivos, catálogos o similares, emitida por el fabricante que permita demostrar que los bienes cumplen con las “Características principales” contenidas en el “ANEXO N°1” del requerimiento y especificaciones técnicas.			
Características principales	- 3.1. Material: Tela no tejida de polipropileno SSMMS, con tratamiento suavizante.	✓	12 y 17
	- 3.2. De 45gr/m2 a más de gramaje.	✓	12 y 17
	- 3.3. Resistente a líquidos (agua) o fluidos corporales.	✓	12 y 17
	- 3.4. Excelente barrera antibacteriana que garantice el 95% a más o > 98% de filtración contra el paso de las bacterias y microorganismos.	✓	12 y 17
	- 3.5. Calidad antiestáticas y anti inflamables.	✓	12 y 17
	- 3.6. Resistente al desgarrar y estiramiento.	✓	12 y 17
	- 3.7. No debe despeluzarse.	✓	12 y 17
	- 3.8. Suave al contacto con la piel.	✓	12 y 17
	- 3.9. Condición Biológica: Hipoalergénico.	✓	12 y 17
	- 3.10. Con tira para amarrar en la cintura de 82 cm a 90 cm a cada lado, comenzando en el centro del mandil.	✓	12 y 17
	- 3.11. Con puño RIB de algodón de 9.3 cm a 10 cm de largo.	✓	12 y 17
	- 3.12. En el cuello con tiras de 32 cm a cada lado para ajustar.	✓	12 y 17
	- 3.13. Talla M: Largo total de 1.19 m a 1.30 m.	✓	12 y 17
	- 3.14. De color azul o celeste.	✓	12 y 17
RESULTADO		SI CUMPLE	-

Para la verificación de cumplimiento, el Comité de Selección consideró los Folios N° 12 y 17 de la oferta del postor IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA, debido a que se identificó que estos fueron emitidos por el fabricante ZIG ZAG SRL, tal como lo exige el Literal f) del Numeral 2.2.1. del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas.



PERÚ

Ministerio de
SaludInstituto 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”**

POSTOR N° 2:

POSTOR PARTICIPANTE ==>		EROSMEDIC SAC	
DOCUMENTOS PARA LA ADMISIÓN DE LA OFERTA		SI CUMPLE / NO CUMPLE	El sustento se encuentra en el Folio N°
Copia simple de la folletería, instructivos, catálogos o similares, emitida por el fabricante que permita demostrar que los bienes cumplen con las “Características principales” contenidas en el “ANEXO N°1” del requerimiento y especificaciones técnicas.			
Características principales	- 3.1. Material: Tela no tejida de polipropileno SSMMS, con tratamiento suavizante.	✓	20
	- 3.2. De 45gr/m2 a más de gramaje.	✓	20
	- 3.3. Resistente a líquidos (agua) o fluidos corporales.	✓	20
	- 3.4. Excelente barrera antibacteriana que garantice el 95% a más o > 98% de filtración contra el paso de las bacterias y microorganismos.	✓	20
	- 3.5. Calidad antiestáticas y anti inflamables.	✓	20
	- 3.6. Resistente al desgarro y estiramiento.	✓	20
	- 3.7. No debe despeluzarse.	✓	20
	- 3.8. Suave al contacto con la piel.	✓	20
	- 3.9. Condición Biológica: Hipoalergénico.	✓	20
	- 3.10. Con tira para amarrar en la cintura de 82 cm a 90 cm a cada lado, comenzando en el centro del mandil.	✓	20
	- 3.11. Con puño RIB de algodón de 9.3 cm a 10 cm de largo.	✓	20 y 21
	- 3.12. En el cuello con tiras de 32 cm a cada lado para ajustar.	✓	20
	- 3.13. Talla M: Largo total de 1.19 m a 1.30 m.	✓	21
	- 3.14. De color azul o celeste.	✓	20
RESULTADO		SI CUMPLE	-

Para la verificación de cumplimiento, el Comité de Selección consideró los Folios N° 20 y 21 de la oferta del postor EROSMEDIC SAC, debido a que se identificó que estos fueron emitidos por el fabricante XIANTAO TONGDA NON-WOVEN PRODUCTS CO., LTD., tal como lo exige el Literal f) del Numeral 2.2.1. del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas.

POSTOR N° 3:

POSTOR PARTICIPANTE ==>		L & M MEDICAL SUPPLIES SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	
DOCUMENTOS PARA LA ADMISIÓN DE LA OFERTA		SI CUMPLE / NO CUMPLE	El sustento se encuentra en el Folio N°
Copia simple de la folletería, instructivos, catálogos o similares, emitida por el fabricante que permita demostrar que los bienes cumplen con las “Características principales” contenidas en el “ANEXO N°1” del requerimiento y especificaciones técnicas.			
Características principales	- 3.1. Material: Tela no tejida de polipropileno SSMMS, con tratamiento suavizante.	✓	18
	- 3.2. De 45gr/m2 a más de gramaje.	✓	18
	- 3.3. Resistente a líquidos (agua) o fluidos corporales.	✓	18
	- 3.4. Excelente barrera antibacteriana que garantice el 95% a más o > 98% de filtración contra el paso de las bacterias y microorganismos.	✓	18
	- 3.5. Calidad antiestáticas y anti inflamables.	✓	18
	- 3.6. Resistente al desgarro y estiramiento.	✓	18
	- 3.7. No debe despeluzarse.	✓	18
	- 3.8. Suave al contacto con la piel.	✓	18
	- 3.9. Condición Biológica: Hipoalergénico.	✓	18
	- 3.10. Con tira para amarrar en la cintura de 82 cm a 90 cm a cada lado, comenzando en el centro del mandil.	✓	18
	- 3.11. Con puño RIB de algodón de 9.3 cm a 10 cm de largo.	✓	18
	- 3.12. En el cuello con tiras de 32 cm a cada lado para ajustar.	✓	18
	- 3.13. Talla M: Largo total de 1.19 m a 1.30 m.	✓	18
	- 3.14. De color azul o celeste.	✓	18
RESULTADO		SI CUMPLE	-

Para la verificación de cumplimiento, el Comité de Selección consideró el Folio N° 18 de la oferta del postor L & M MEDICAL SUPPLIES SOCIEDAD ANONIMA CERRADA, debido a que se identificó que este fue emitido por el fabricante L & M MEDICAL SUPPLIES SOCIEDAD ANONIMA CERRADA (siendo que para este caso que el fabricante también es el postor en el procedimiento de selección) tal como lo exige el Literal f) del Numeral 2.2.1. del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas.



PERÚ

Ministerio de
SaludInstituto 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"**

POSTOR N° 4:

POSTOR PARTICIPANTE ==>		MEDIC BLESS SAC	
DOCUMENTOS PARA LA ADMISIÓN DE LA OFERTA		SI CUMPLE / NO CUMPLE	El sustento se encuentra en el Folio N°
Copia simple de la folletería, instructivos, catálogos o similares, emitida por el fabricante que permita demostrar que los bienes cumplen con las “Características principales” contenidas en el “ANEXO N°1” del requerimiento y especificaciones técnicas.			
Características principales	- 3.1. Material: Tela no tejida de polipropileno SSMMS, con tratamiento suavizante.	X	El postor ofrece: Tela SMS. En las Bases se requiere: SSMMS. Por lo tanto, NO CUMPLE.
	- 3.2. De 45gr/m2 a más de gramaje.	-	10
	- 3.3. Resistente a líquidos (agua) o fluidos corporales.	-	10
	- 3.4. Excelente barrera antibacteriana que garantice el 95% a más o > 98% de filtración contra el paso de las bacterias y microorganismos.	-	10
	- 3.5. Calidad antiestáticas y anti inflamables.	-	10
	- 3.6. Resistente al desgarro y estiramiento.	-	10
	- 3.7. No debe despeluzarse.	-	10
	- 3.8. Suave al contacto con la piel.	X	El postor no acredita la presente característica. Por lo tanto, NO CUMPLE.
	- 3.9. Condición Biológica: Hipoalergénico.	-	10
	- 3.10. Con tira para amarrar en la cintura de 82 cm a 90 cm a cada lado, comenzando en el centro del mandil.	-	10
	- 3.11. Con puño RIB de algodón de 9.3 cm a 10 cm de largo.	-	10
	- 3.12. En el cuello con tiras de 32 cm a cada lado para ajustar.	-	10
	- 3.13. Talla M: Largo total de 1.19 m a 1.30 m.	-	10
	- 3.14. De color azul o celeste.	-	10
RESULTADO		NO CUMPLE	-

Para la verificación de cumplimiento, el Comité de Selección consideró el Folio N° 10 de la oferta del postor MEDIC BLESS SAC debido a que, tal como lo indica el índice de la misma oferta, este sería el documento que acreditaría las características principales, sin embargo, de la revisión efectuada se identificó que este documento NO fue emitido por el fabricante XIANTAO JIAHONG PROTECTIVE PRODUCTS CO., LTD., NO cumpliendo con lo exige el Literal f) del Numeral 2.2.1. del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas. Por otro lado, y sin perjuicio de lo expuesto, se procedió a evaluar el documento contenido en el Folio N° 10, en el cual se identificó que el bien ofertado NO cumple con dos características principales que exigen las bases (las dos características que el postor No cumple se encuentran plasmadas en el cuadro precedente). Por lo tanto, a razón de todos los motivos técnicos expuestos en el presente párrafo, se determina que la oferta del postor NO CUMPLE.

POSTOR N° 5:

POSTOR PARTICIPANTE ==>		CORPORACION VALTAKS SCRL	
DOCUMENTOS PARA LA ADMISIÓN DE LA OFERTA		SI CUMPLE / NO CUMPLE	El sustento se encuentra en el Folio N°
Copia simple de la folletería, instructivos, catálogos o similares, emitida por el fabricante que permita demostrar que los bienes cumplen con las “Características principales” contenidas en el “ANEXO N°1” del requerimiento y especificaciones técnicas.			
Características principales	- 3.1. Material: Tela no tejida de polipropileno SSMMS, con tratamiento suavizante.	✓	17 y 18
	- 3.2. De 45gr/m2 a más de gramaje.	✓	18
	- 3.3. Resistente a líquidos (agua) o fluidos corporales.	✓	18
	- 3.4. Excelente barrera antibacteriana que garantice el 95% a más o > 98% de filtración contra el paso de las bacterias y microorganismos.	✓	18
	- 3.5. Calidad antiestáticas y anti inflamables.	✓	18
	- 3.6. Resistente al desgarro y estiramiento.	✓	18
	- 3.7. No debe despeluzarse.	✓	18
	- 3.8. Suave al contacto con la piel.	✓	18
	- 3.9. Condición Biológica: Hipoalergénico.	✓	19
	- 3.10. Con tira para amarrar en la cintura de 82 cm a 90 cm a cada lado, comenzando en el centro del mandil.	✓	18
	- 3.11. Con puño RIB de algodón de 9.3 cm a 10 cm de largo.	✓	18
	- 3.12. En el cuello con tiras de 32 cm a cada lado para ajustar.	✓	18
	- 3.13. Talla M: Largo total de 1.19 m a 1.30 m.	✓	18
	- 3.14. De color azul o celeste.	✓	18
RESULTADO		SI CUMPLE	-

Handwritten signature and initials:
y
MS.
21/8



PERÚ

Ministerio de
SaludInstituto 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”**

Para la verificación de cumplimiento, el Comité de Selección consideró los Folios N° 17, 18 y 19 de la oferta del postor CORPORACION VALTAKS SCRL, debido a que se identificó que estos fueron emitidos por el fabricante CORPORACION VALTAKS SCRL (siendo que para este caso que el fabricante también es el postor en el procedimiento de selección) tal como lo exige el Literal f) del Numeral 2.2.1. del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas.

POSTOR N° 6:

POSTOR PARTICIPANTE ==>		CONSORCIO: CORPORACION JOLUCAVA SAC – JOLUCAVA IMPORT EXPORT EIRL	
DOCUMENTOS PARA LA ADMISIÓN DE LA OFERTA		SI CUMPLE / NO CUMPLE	El sustento se encuentra en el Folio N°
Copia simple de la folletería, instructivos, catálogos o similares, emitida por el fabricante que permita demostrar que los bienes cumplen con las “Características principales” contenidas en el “ANEXO N°1” del requerimiento y especificaciones técnicas.			
Características principales	- 3.1. Material: Tela no tejida de polipropileno SSMMS, con tratamiento suavizante.	✓	21 y 26
	- 3.2. De 45gr/m2 a más de gramaje.	✓	21 y 26
	- 3.3. Resistente a líquidos (agua) o fluidos corporales.	✓	21 y 26
	- 3.4. Excelente barrera antibacteriana que garantice el 95% a más o > 98% de filtración contra el paso de las bacterias y microorganismos.	✓	21
	- 3.5. Calidad antiestáticas y anti inflamables.	✓	26
	- 3.6. Resistente al desgarro y estiramiento.	✓	26
	- 3.7. No debe despeluzarse.	✓	26
	- 3.8. Suave al contacto con la piel.	✓	26
	- 3.9. Condición Biológica: Hipoalergénico.	✓	26
	- 3.10. Con tira para amarrar en la cintura de 82 cm a 90 cm a cada lado, comenzando en el centro del mandil.	✓	26
	- 3.11. Con puño RIB de algodón de 9.3 cm a 10 cm de largo.	✓	26
	- 3.12. En el cuello con tiras de 32 cm a cada lado para ajustar.	✓	26
	- 3.13. Talla M: Largo total de 1.19 m a 1.30 m.	✓	21 y 26
	- 3.14. De color azul o celeste.	✓	21 y 26
RESULTADO		SI CUMPLE	-

Para la verificación de cumplimiento, el Comité de Selección consideró los Folios N° 21 y 26 de la oferta del postor CONSORCIO: CORPORACION JOLUCAVA SAC – JOLUCAVA IMPORT EXPORT EIRL, debido a que se identificó que estos fueron emitidos por el fabricante XIANTAO ZHONGTAI PROTECTIVE PRODUCTS CO., LTD., tal como lo exige el Literal f) del Numeral 2.2.1. del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas.

POSTOR N° 7:

POSTOR PARTICIPANTE ==>		CORPORACION ABANTO'S SAC DIVISION LABORATORIO	
DOCUMENTOS PARA LA ADMISIÓN DE LA OFERTA		SI CUMPLE / NO CUMPLE	El sustento se encuentra en el Folio N°
Copia simple de la folletería, instructivos, catálogos o similares, emitida por el fabricante que permita demostrar que los bienes cumplen con las “Características principales” contenidas en el “ANEXO N°1” del requerimiento y especificaciones técnicas.			
Características principales	- 3.1. Material: Tela no tejida de polipropileno SSMMS, con tratamiento suavizante.	✓	12 y 13
	- 3.2. De 45gr/m2 a más de gramaje.	✓	12 y 13
	- 3.3. Resistente a líquidos (agua) o fluidos corporales.	✓	12 y 13
	- 3.4. Excelente barrera antibacteriana que garantice el 95% a más o > 98% de filtración contra el paso de las bacterias y microorganismos.	✓	12 y 13
	- 3.5. Calidad antiestáticas y anti inflamables.	✓	12 y 13
	- 3.6. Resistente al desgarro y estiramiento.	✓	12 y 13
	- 3.7. No debe despeluzarse.	✓	12 y 13
	- 3.8. Suave al contacto con la piel.	✓	12 y 13
	- 3.9. Condición Biológica: Hipoalergénico.	✓	12 y 13
	- 3.10. Con tira para amarrar en la cintura de 82 cm a 90 cm a cada lado, comenzando en el centro del mandil.	✓	12 y 13
	- 3.11. Con puño RIB de algodón de 9.3 cm a 10 cm de largo.	✓	12 y 13
	- 3.12. En el cuello con tiras de 32 cm a cada lado para ajustar.	✓	12 y 13
	- 3.13. Talla M: Largo total de 1.19 m a 1.30 m.	✓	12 y 13
	- 3.14. De color azul o celeste.	✓	12 y 13
RESULTADO		SI CUMPLE	-

Handwritten signature and initials:
MS.
218



PERÚ

Ministerio de
SaludInstituto 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”**

Para la verificación de cumplimiento, el Comité de Selección consideró los Folios N° 12 y 13 de la oferta del postor CORPORACION ABANTO'S SAC DIVISION LABORATORIO, debido a que se identificó que estos fueron emitidos por el fabricante CORPORACION ABANTO'S SAC DIVISION LABORATORIO (siendo que para este caso que el fabricante también es el postor en el procedimiento de selección) tal como lo exige el Literal f) del Numeral 2.2.1. del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas.

POSTOR N° 8:

POSTOR PARTICIPANTE ==>		DROCSA EIRL	
DOCUMENTOS PARA LA ADMISIÓN DE LA OFERTA		SI CUMPLE / NO CUMPLE	El sustento se encuentra en el Folio N°
Copia simple de la folletería, instructivos, catálogos o similares, emitida por el fabricante que permita demostrar que los bienes cumplen con las “Características principales” contenidas en el “ANEXO N°1” del requerimiento y especificaciones técnicas.			
Características principales	- 3.1. Material: Tela no tejida de polipropileno SSMMS, con tratamiento suavizante.	✓	14
	- 3.2. De 45gr/m2 a más de gramaje.	✓	15
	- 3.3. Resistente a líquidos (agua) o fluidos corporales.	✓	14
	- 3.4. Excelente barrera antibacteriana que garantice el 95% a más o > 98% de filtración contra el paso de las bacterias y microorganismos.	✓	14
	- 3.5. Calidad antiestáticas y anti inflamables.	✓	14
	- 3.6. Resistente al desgarro y estiramiento.	✓	14
	- 3.7. No debe despeluzarse.	✓	14
	- 3.8. Suave al contacto con la piel.	✓	14
	- 3.9. Condición Biológica: Hipoalergénico.	✓	15
	- 3.10. Con tira para amarrar en la cintura de 82 cm a 90 cm a cada lado, comenzando en el centro del mandil.	✓	15
	- 3.11. Con puño RIB de algodón de 9.3 cm a 10 cm de largo.	✓	15
	- 3.12. En el cuello con tiras de 32 cm a cada lado para ajustar.	✓	15
	- 3.13. Talla M: Largo total de 1.19 m a 1.30 m.	✓	15
	- 3.14. De color azul o celeste.	✓	15
RESULTADO		SI CUMPLE	-

Para la verificación de cumplimiento, el Comité de Selección consideró los Folios N° 14 y 15 de la oferta del postor DROCSA EIRL, debido a que se identificó que estos fueron emitidos por el fabricante DROCSA EIRL (siendo que para este caso que el fabricante también es el postor en el procedimiento de selección) tal como lo exige el Literal f) del Numeral 2.2.1. del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas.

POSTOR N° 9:

POSTOR PARTICIPANTE ==>		DANI MED IMPORT SAC	
DOCUMENTOS PARA LA ADMISIÓN DE LA OFERTA		SI CUMPLE / NO CUMPLE	El sustento se encuentra en el Folio N°
Copia simple de la folletería, instructivos, catálogos o similares, emitida por el fabricante que permita demostrar que los bienes cumplen con las “Características principales” contenidas en el “ANEXO N°1” del requerimiento y especificaciones técnicas.			
Características principales	- 3.1. Material: Tela no tejida de polipropileno SSMMS, con tratamiento suavizante.	✓	67
	- 3.2. De 45gr/m2 a más de gramaje.	✓	67
	- 3.3. Resistente a líquidos (agua) o fluidos corporales.	✓	67
	- 3.4. Excelente barrera antibacteriana que garantice el 95% a más o > 98% de filtración contra el paso de las bacterias y microorganismos.	✓	67
	- 3.5. Calidad antiestáticas y anti inflamables.	✓	67
	- 3.6. Resistente al desgarro y estiramiento.	✓	67
	- 3.7. No debe despeluzarse.	✓	66
	- 3.8. Suave al contacto con la piel.	✓	67
	- 3.9. Condición Biológica: Hipoalergénico.	✓	66
	- 3.10. Con tira para amarrar en la cintura de 82 cm a 90 cm a cada lado, comenzando en el centro del mandil.	✓	66
	- 3.11. Con puño RIB de algodón de 9.3 cm a 10 cm de largo.	✓	66
	- 3.12. En el cuello con tiras de 32 cm a cada lado para ajustar.	✓	66
	- 3.13. Talla M: Largo total de 1.19 m a 1.30 m.	✓	66
	- 3.14. De color azul o celeste.	✓	67
RESULTADO		SI CUMPLE	-

Handwritten signatures and initials:
 y
 MS.
 215



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"**

Para la verificación de cumplimiento, el Comité de Selección consideró los Folios N° 66 y 67 de la oferta del postor DANI MED IMPORT SAC, debido a que se identificó que estos fueron emitidos por el fabricante SUZHOU MEDICENG NONWOVEN FABRIC CO., LTD., tal como lo exige el Literal f) del Numeral 2.2.1. del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas.

En ese sentido, habiéndose revisado los documentos conforme se describe en los cuadros y párrafos anteriores, el Comité de Selección colige que las ofertas de los postores: 1) IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA, 2) EROSMEDIC SAC, 3) L & M MEDICAL SUPPLIES SOCIEDAD ANONIMA CERRADA, 4) CORPORACION VALTAKS SCRL, 5) CONSORCIO: CORPORACION JOLUCAVA SAC – JOLUCAVA IMPORT EXPORT EIRL, 6) CORPORACION ABANTO'S SAC DIVISION LABORATORIO, 7) DROCSA EIRL y 8) DANI MED IMPORT SAC, SI CUMPLEN con los documentos señalados de manera específica los cuales fueron objeto de la revisión. Asimismo, se colige que, la oferta del postor: 1) MEDIC BLESS, SAC, NO CUMPLE con los documentos señalados de manera específica los cuales fueron objeto de la revisión.

II. ACUERDO DEL COMITÉ:

Que, continuando con el Acto de Admisión de ofertas, corresponde ahora verificar el cumplimiento de los documentos: Rotulado inmediato, Rotulado mediato Inserto, Registro sanitario, Certificado de análisis, Certificado de Bpm y Certificado de Bpa.

En ese contexto, y para este caso, el Comité de Selección determina indispensable solicitar al Departamento de Farmacia (área con conocimiento técnico), a efectos que este emita opinión técnica sobre el Cumplimiento de la documentación presentada por los postores como parte de sus ofertas de acuerdo con lo detallado en las Especificaciones Técnicas establecidas en las Bases Integradas del procedimiento de selección.

Por lo tanto, el Comité de Selección acuerda solicitar al Departamento de Farmacia la opinión técnica correspondiente, mediante el documento Memorando N° 006-2024-CS / LP N°015-2023-INEN y demás documentos reiterativos que sean necesarios.

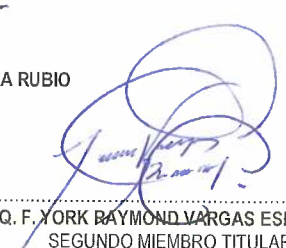
III. POSTERGACIÓN:

En ese sentido, a razón del acuerdo adoptado por el Comité de Selección, se acuerda postergar la etapa de Admisión de Ofertas hasta la fecha en la que el Departamento de Farmacia (área con conocimiento técnico) remita su opinión técnica al Comité de Selección en el marco de lo solicitado por este.

Por lo tanto, no habiendo asuntos adicionales que tratar, los participantes suscriben la presente acta en señal de conformidad y dan por concluida la sesión, siendo las 13:00 horas del mismo día.


Lic. Adm. HARRY TRUMAN ROMAN SAAVEDRA RUBIO
PRESIDENTE TITULAR


Lic. Enf. MARY ELIZABETH SANCHEZ GARCIA
PRIMER MIEMBRO TITULAR


Q. F. YORK RAYMOND VARGAS ESPINO
SEGUNDO MIEMBRO TITULAR



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 ADMISIÓN

LICITACIÓN PÚBLICA N° 015-2023-INEN

“ADQUISICIÓN DE MANDILON DESCARTABLE TALLA M”

En la ciudad de Lima, siendo las 10:00 horas del día 04 de marzo de 2024, se reunieron en la biblioteca del INEN, sito en la Av. Angamos Este N° 2520 Surquillo, los miembros del Comité de Selección, designados mediante **RESOLUCIÓN DE GERENCIA GENERAL N° 000169-2023-GG/INEN**, para la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección de la LICITACIÓN PÚBLICA N° 015-2023-INEN “ADQUISICIÓN DE MANDILON DESCARTABLE TALLA M”, en concordancia con los Artículos 44°, 46° y 47° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF y modificatorias, los mismos que a continuación se detallan:

Miembros del Comité de Selección que asistieron:

- Lic. Adm. HARRY TRUMAN ROMAN SAAVEDRA RUBIO, Pres Miembro Titular
- Lic. Enf. MARY ELIZABETH SANCHEZ GARCIA, Presidente Titular
- Q. F. YORK RAYMOND VARGAS ESPINO, Primer Miembro Titular

I. REGISTRO DE PARTICIPANTES

De acuerdo con el calendario de etapas de las bases del procedimiento de selección en referencia, los siguientes participantes se registraron electrónicamente vía plataforma del SEACE:

Nro.	Tipo proveedor	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento	Estado	Advertencia	Fecha de registro	Usuario de Registro
1	Proveedor con RUC	20338022850	DROCSA E.I.R.L.	12/02/2024	Válido		12/02/2024	20338022850
2	Proveedor con RUC	20420035901	REPRESENTACIONES MEDICAS M&M S.A.C	22/12/2023	Válido		22/12/2023	20420035901
3	Proveedor con RUC	20454256141	MEGATECH PERU S.A.C.	22/12/2023	Válido		22/12/2023	20454256141
4	Proveedor con RUC	20455844020	ZIG ZAG S.R.L.	22/02/2024	Válido		22/02/2024	20455844020
5	Proveedor con RUC	20502143973	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	26/12/2023	Válido		26/12/2023	20502143973
6	Proveedor con RUC	20502790731	BARRON VIEYRA INTERNATIONAL PERU S.A.C.	09/01/2024	Válido		09/01/2024	20502790731
7	Proveedor con RUC	20503747341	DANI MED IMPORT SAC	31/01/2024	Válido		31/01/2024	20503747341
8	Proveedor con RUC	20504905137	MEDICAL FULL IMPORT S.A.	09/01/2024	Válido		09/01/2024	20504905137
9	Proveedor con RUC	20505250401	S.H. TEXTIL SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	23/01/2024	Válido		23/01/2024	20505250401
10	Proveedor con RUC	20516663481	LABORATORIOS BARTON S.A.C.	26/12/2023	Válido		26/12/2023	20516663481
11	Proveedor con RUC	20523717759	R & G SEGURIDAD E HIGIENE INDUSTRIAL S.A.C.	29/12/2023	Válido		29/12/2023	20523717759
12	Proveedor con RUC	20545097231	FACECUP'S S.A.C	13/01/2024	Válido		13/01/2024	20545097231
13	Proveedor con RUC	20547668317	TEXTILES HEAWOK S.A.C	22/12/2023	Válido		22/12/2023	20547668317
14	Proveedor con RUC	20552725493	ZEGRO E.I.R.L.	03/01/2024	Válido		03/01/2024	20552725493
15	Proveedor con RUC	20555143487	CORPORACION ABANTO'S S.A.C. DIVISION LABORATORIO	22/12/2023	Válido		22/12/2023	20555143487
16	Proveedor con RUC	20555589574	I & M MEDICAL SUPPLIES SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	22/12/2023	Válido		22/12/2023	20555589574
17	Proveedor con RUC	20566503850	REPRESENTACIONES MEDICAS ROJAS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	05/02/2024	Válido		05/02/2024	20566503850
18	Proveedor con RUC	20600420063	DISTRIBUIDORA DE PRODUCTOS DESCARTABLES S.A.C.	03/01/2024	Válido		03/01/2024	20600420063
19	Proveedor con RUC	20601014654	SANEX PERUANA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	29/12/2023	Válido		29/12/2023	20601014654
20	Proveedor con RUC	20601393001	DROH S.A.C.	26/12/2023	Válido		26/12/2023	20601393001



PERÚ

Ministerio de
SaludInstituto 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"

21	Proveedor con RUC	20601666236	MEDIC BLESS S.A.C.	22/01/2024	Válido	22/01/2024	20601666236
22	Proveedor con RUC	20602236553	NAKARI MEDICAL E.I.R.L.	31/01/2024	Válido	31/01/2024	20602236553
23	Proveedor con RUC	20602581889	JB & N MEDIC S.R.L.	09/01/2024	Válido	09/01/2024	20602581889
24	Proveedor con RUC	20602734740	GLASSGOW MEDICAL CORPORATION S.A.C.	24/02/2024	Válido	24/02/2024	20602734740
25	Proveedor con RUC	20603011792	ATENEA BELLE IMPORT S.A.C.	29/12/2023	Válido	29/12/2023	20603011792
26	Proveedor con RUC	20603197284	BOMBER 89' S.A.C.	26/12/2023	Válido	26/12/2023	20603197284
27	Proveedor con RUC	20603642318	GE PHARMA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - GE PHARMA S.A.C.	22/01/2024	Válido	22/01/2024	20603642318
28	Proveedor con RUC	20604002070	HALIKKA SALUD S.A.C.	05/01/2024	Válido	05/01/2024	20604002070
29	Proveedor con RUC	20604227390	SERVICIOS GENERALES JR & CO E.I.R.L.	30/12/2023	Válido	30/12/2023	20604227390
30	Proveedor con RUC	20604337691	D & F CLEAN S.A.C.	30/01/2024	Válido	30/01/2024	20604337691
31	Proveedor con RUC	20605020497	CORPORACION JOLUCAVA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - CORPORACION JOLUCAVA S.A.C.	26/12/2023	Válido	26/12/2023	20605020497
32	Proveedor con RUC	20605110682	FARAGAE S.R.L.	25/12/2023	Válido	25/12/2023	20605110682
33	Proveedor con RUC	20605382763	INDUSTRIAS MASTIL S.A.C.	18/01/2024	Válido	18/01/2024	20605382763
34	Proveedor con RUC	20605468552	LARZON PERU S.A.C.	19/01/2024	Válido	19/01/2024	20605468552
35	Proveedor con RUC	20605701435	LINAMES S.A.C.	22/12/2023	Válido	22/12/2023	20605701435
36	Proveedor con RUC	20605846093	ALLPA WAPSI E.I.R.L.	27/12/2023	Válido	27/12/2023	20605846093
37	Proveedor con RUC	20606094834	GAESA MEDIC E.I.R.L.	22/12/2023	Válido	22/12/2023	20606094834
38	Proveedor con RUC	20606119527	SAFESHIELD S.A.C.	31/01/2024	Válido	31/01/2024	20606119527
39	Proveedor con RUC	20606267241	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA	29/12/2023	Válido	29/12/2023	20606267241
40	Proveedor con RUC	20606795867	LABMEDIC SAFE EIRL	26/02/2024	Válido	26/02/2024	20606795867
41	Proveedor con RUC	20606823976	EROSMEDIC S.A.C.	27/12/2023	Válido	27/12/2023	20606823976
42	Proveedor con RUC	20607004979	TEKNEKA E.I.R.L.	12/01/2024	Válido	12/01/2024	20607004979
43	Proveedor con RUC	20607723738	INDUSTRIAS FADRI TEX E.I.R.L.	10/01/2024	Válido	10/01/2024	20607723738
44	Proveedor con RUC	20607778125	CASALINA & CIA E.I.R.L.	31/01/2024	Válido	31/01/2024	20607778125
45	Proveedor con RUC	20607779695	CHAPOMEDIC S.A.C.	19/02/2024	Válido	19/02/2024	20607779695
46	Proveedor con RUC	20607919331	DREMED PERU S.A.C.	12/01/2024	Válido	12/01/2024	20607919331
47	Proveedor con RUC	20608450123	DADOS PROVEEDORES E.I.R.L.	22/01/2024	Válido	22/01/2024	20608450123
48	Proveedor con RUC	20608730681	IMPORT & EXPORT KHAMYP S & K S.A.C.	26/12/2023	Válido	26/12/2023	20608730681
49	Proveedor con RUC	20610225595	DISTRIBUIDORA INFARLAB S.A.C.	16/01/2024	Válido	16/01/2024	20610225595

II. PRESENTACIÓN DE OFERTAS

Que, de acuerdo con el cronograma del procedimiento, el 27/02/2024 se llevó a cabo la etapa de presentación de ofertas de forma electrónica vía plataforma del SEACE, donde se recibieron nueve (9) ofertas que fueron cargadas en el SEACE por parte de los postores, tal como se puede apreciar en la siguiente imagen obtenida del SEACE:

Nro. ítem	Descripción del ítem			
RUC / Código	Nombre o Razón Social	Fecha Presentación	Hora Presentación	Forma de presentación
1	ADQUISICION DE MANDILON DESCARTABLE TALLA M			
20601666236	MEDIC BLESS S.A.C.	27/02/2024	09:02:34	Electronico
2055589574	L & M MEDICAL SUPPLIES SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	27/02/2024	17:38:50	Electronico
20502143973	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	27/02/2024	17:53:37	Electronico
20605020497	CORPORACION JOLUCAVA SAC	27/02/2024	18:57:46	Electronico
20555143487	CORPORACION ABANTO'S S.A.C. DIVISION LABORATORIO	27/02/2024	20:47:32	Electronico
20606267241	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA	27/02/2024	20:52:53	Electronico
20338022850	DROCSA E.I.R.L.	27/02/2024	22:05:20	Electronico
20503747341	DANI MED IMPORT SAC	27/02/2024	22:49:49	Electronico
20606823976	EROSMEDIC S.A.C.	27/02/2024	23:36:54	Electronico

**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"**

III. ADMISIÓN DE LAS OFERTAS

Por consiguiente, el comité de selección procede a verificar la presentación de los documentos para la admisión de las ofertas (detallados en el Numeral 2.2.1.1 del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases Integradas), según lo señalado en el literal a) del Artículo 52 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, obteniéndose los siguientes resultados:

POSTOR N° 1:

POSTOR PARTICIPANTE ==>	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA	
DOCUMENTOS PARA LA ADMISIÓN DE LA OFERTA	SI CUMPLE / NO CUMPLE	El sustento se encuentra en el Folio N°
Anexos N° 1, 2, 3, 4, 5, 6 y Vigencia de poder		
Declaración jurada de datos del postor. (ANEXO N° 1)	✓	04
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.	✓	05 al 07
Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (ANEXO N° 2)	✓	08
Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (ANEXO N° 3)	✓	09
Declaración jurada de plazo de entrega. (ANEXO N° 4)	✓	45
Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso. (ANEXO N° 5)	No corresponde	
El precio de la oferta en soles. Adjuntar obligatoriamente el (ANEXO N° 6).	✓	46
RESULTADO	SI CUMPLE	-

POSTOR N° 2:

POSTOR PARTICIPANTE ==>	EROSMEDIC SAC	
DOCUMENTOS PARA LA ADMISIÓN DE LA OFERTA	SI CUMPLE / NO CUMPLE	El sustento se encuentra en el Folio N°
Anexos N° 1, 2, 3, 4, 5, 6 y Vigencia de poder		
Declaración jurada de datos del postor. (ANEXO N° 1)	✓	01
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.	✓	02 al 09
Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (ANEXO N° 2)	✓	15
Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (ANEXO N° 3)	✓	16
Declaración jurada de plazo de entrega. (ANEXO N° 4)	✓	39
Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso. (ANEXO N° 5)	No corresponde	
El precio de la oferta en soles. Adjuntar obligatoriamente el (ANEXO N° 6).	✓	40
RESULTADO	SI CUMPLE	-

POSTOR N° 3:

POSTOR PARTICIPANTE ==>	L & M MEDICAL SUPPLIES SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	
DOCUMENTOS PARA LA ADMISIÓN DE LA OFERTA	SI CUMPLE / NO CUMPLE	El sustento se encuentra en el Folio N°
Anexos N° 1, 2, 3, 4, 5, 6 y Vigencia de poder		
Declaración jurada de datos del postor. (ANEXO N° 1)	✓	01
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.	✓	04 al 08
Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (ANEXO N° 2)	✓	09
Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (ANEXO N° 3)	✓	10
Declaración jurada de plazo de entrega. (ANEXO N° 4)	✓	34
Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso. (ANEXO N° 5)	No corresponde	
El precio de la oferta en soles. Adjuntar obligatoriamente el (ANEXO N° 6).	✓	35
RESULTADO	SI CUMPLE	-

g

MB

218

**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”**

POSTOR N° 4:

POSTOR PARTICIPANTE ==>		MEDIC BLESS SAC	
DOCUMENTOS PARA LA ADMISIÓN DE LA OFERTA		SI CUMPLE / NO CUMPLE	El sustento se encuentra en el Folio N°
Anexos N° 1, 2, 3, 4, 5, 6 y Vigencia de poder			
Declaración jurada de datos del postor. (ANEXO N° 1)		✓	03
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.		✓	04 al 05
Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (ANEXO N° 2)		✓	06
Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (ANEXO N° 3)		✓	07
Declaración jurada de plazo de entrega. (ANEXO N° 4)		✓	15
Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso. (ANEXO N° 5)		No corresponde	
El precio de la oferta en soles. Adjuntar obligatoriamente el (ANEXO N° 6).		✓	17
RESULTADO		SI CUMPLE	-

POSTOR N° 5:

POSTOR PARTICIPANTE ==>		CORPORACION VALTAKS SCRL	
DOCUMENTOS PARA LA ADMISIÓN DE LA OFERTA		SI CUMPLE / NO CUMPLE	El sustento se encuentra en el Folio N°
Anexos N° 1, 2, 3, 4, 5, 6 y Vigencia de poder			
Declaración jurada de datos del postor. (ANEXO N° 1)		✓	02
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.		✓	03 al 05
Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (ANEXO N° 2)		✓	06
Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (ANEXO N° 3)		✓	07
Declaración jurada de plazo de entrega. (ANEXO N° 4)		✓	08 al 09
Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso. (ANEXO N° 5)		No corresponde	
El precio de la oferta en soles. Adjuntar obligatoriamente el (ANEXO N° 6).		✓	10
RESULTADO		SI CUMPLE	-

POSTOR N° 6:

POSTOR PARTICIPANTE ==>		CONSORCIO: CORPORACION JOLUCAVA SAC – JOLUCAVA IMPORT EXPORT EIRL	
DOCUMENTOS PARA LA ADMISIÓN DE LA OFERTA		SI CUMPLE / NO CUMPLE	El sustento se encuentra en el Folio N°
Anexos N° 1, 2, 3, 4, 5, 6 y Vigencia de poder			
Declaración jurada de datos del postor. (ANEXO N° 1)		✓	02
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.		✓	04 al 13
Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (ANEXO N° 2)		✓	14
Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (ANEXO N° 3)		✓	15
Declaración jurada de plazo de entrega. (ANEXO N° 4)		✓	63
Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso. (ANEXO N° 5)		✓	64 al 65
El precio de la oferta en soles. Adjuntar obligatoriamente el (ANEXO N° 6).		✓	66
RESULTADO		SI CUMPLE	-



PERÚ

Ministerio de
SaludInstituto 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”**

POSTOR N° 7:

POSTOR PARTICIPANTE ==>	CORPORACION ABANTO'S SAC DIVISION LABORATORIO	
DOCUMENTOS PARA LA ADMISIÓN DE LA OFERTA	SI CUMPLE / NO CUMPLE	El sustento se encuentra en el Folio N°
Anexos N° 1, 2, 3, 4, 5, 6 y Vigencia de poder		
Declaración jurada de datos del postor. (ANEXO N° 1)	✓	01
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.	✓	02 al 07
Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (ANEXO N° 2)	✓	08
Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (ANEXO N° 3)	✓	09
Declaración jurada de plazo de entrega. (ANEXO N° 4)	✓	23
Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso. (ANEXO N° 5)	No corresponde	
El precio de la oferta en soles. Adjuntar obligatoriamente el (ANEXO N° 6).	✓	24
RESULTADO	SI CUMPLE	-

POSTOR N° 8:

POSTOR PARTICIPANTE ==>	DROCSA EIRL	
DOCUMENTOS PARA LA ADMISIÓN DE LA OFERTA	SI CUMPLE / NO CUMPLE	El sustento se encuentra en el Folio N°
Anexos N° 1, 2, 3, 4, 5, 6 y Vigencia de poder		
Declaración jurada de datos del postor. (ANEXO N° 1)	✓	03
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.	✓	04 al 07
Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (ANEXO N° 2)	✓	08
Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (ANEXO N° 3)	✓	09
Declaración jurada de plazo de entrega. (ANEXO N° 4)	✓	23
Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso. (ANEXO N° 5)	No corresponde	
El precio de la oferta en soles. Adjuntar obligatoriamente el (ANEXO N° 6).	✓	24
RESULTADO	SI CUMPLE	-

POSTOR N° 9:

POSTOR PARTICIPANTE ==>	DANI MED IMPORT SAC	
DOCUMENTOS PARA LA ADMISIÓN DE LA OFERTA	SI CUMPLE / NO CUMPLE	El sustento se encuentra en el Folio N°
Anexos N° 1, 2, 3, 4, 5, 6 y Vigencia de poder		
Declaración jurada de datos del postor. (ANEXO N° 1)	✓	81
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.	✓	77 al 80
Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (ANEXO N° 2)	✓	76
Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (ANEXO N° 3)	✓	75
Declaración jurada de plazo de entrega. (ANEXO N° 4)	✓	55
Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso. (ANEXO N° 5)	No corresponde	
El precio de la oferta en soles. Adjuntar obligatoriamente el (ANEXO N° 6).	✓	Documento independiente
RESULTADO	SI CUMPLE	-



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”

En ese sentido, habiéndose revisado los documentos conforme se describe en los cuadros y párrafos anteriores, el Comité de Selección colige que las ofertas de los nueve (9) postores SI CUMPLEN con los documentos señalados específicamente que fueron objeto de la revisión.

IV. POSTERGACIÓN:

Por motivo de carga laboral que tienen los miembros del Comité de Selección (funciones asistenciales y administrativas) y por la cantidad de tiempo que involucra la revisión de los documentos de las 9 ofertas, **se acuerda postergar la etapa de admisión para el miércoles 06 de marzo de 2024 a las 11:00 horas en el mismo lugar.**

Por lo tanto, no habiendo asuntos adicionales que tratar, los participantes suscriben la presente acta en señal de conformidad y dan por concluida la sesión, siendo las 12:00 horas del mismo día.

Lic. Adm. HARRY TRUMAN ROMAN SAAVEDRA RUBIO
PRESIDENTE TITULAR

Lic. Enf. MARY ELIZABETH SANCHEZ GARCIA
PRIMER MIEMBRO TITULAR

Q. F. YORK RAYMOND VARGAS ESPINO
SEGUNDO MIEMBRO TITULAR