

ACTA N°01-2025-OEC2506D00011: APERTURA DE OFERTAS, ADMISIÓN, EVALUACIÓN Y CALIFICACIÓN DE OFERTAS

CONTRATACION DIRECTA N° 01 – 2025-ESSALUD-RPA-1

En La Victoria, a los 22 días del mes de Enero del año 2025, a las 11:30 horas, en las instalaciones de la Oficina de Abastecimientos y Control Patrimonial de la Red Prestacional Almenara, sito en Av. Grau N°800, sexto piso B, distrito de La Victoria, el Órgano Encargado de las Contrataciones, encargado de la preparación, conducción y realización de la Contratación Directa N° 01 – 2025-ESSALUD-RPA-1, cuyo objeto de convocatoria es la Contratación de la ADQUISICION DE MEDICAMENTO FUERA DE PETITORIO FARMACOLOGICO BLINATUMOMAB 35 MCG-AM PARA PACIENTE DEL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CLINICA DEL HNGAI, bajo el supuesto de Proveedor Único a fin de efectuar la apertura de ofertas, admisión y evaluación, calificación de la oferta y otorgamiento de la buena pro, de corresponder.

De acuerdo con el cronograma establecido en el SEACE, se invitó a Presentar su Oferta a TECNOFARMA S.A. siendo presentada en el día y horario señalado en el Sistema Electrónico de Contrataciones del Estado – SEACE.

EVALUACION:

	TECNOFARMA S.A.	
	CUMPLE	NO CUMPLE
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	SI	
b) Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto. En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda. En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.	SI	
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	SI	
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	SI	
e) Documentación Adicional que el postor debe presentar: Del Producto Farmacéutico: <ul style="list-style-type: none"> • Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente, conforme lo dispuesto en el inciso a) del numeral 5.1 del requerimiento establecido en el numeral 3.1 del Capítulo III de la Presente Sección. • Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM) o Certificado de Producto Farmacéutico (CPP), conforme lo dispuesto en el inciso b) del numeral 5.1 del requerimiento establecido en el numeral 3.1 del Capítulo III de la Presente Sección. • Certificado de Análisis del Producto Farmacéutico 	SI	



<p>Terminado (Protocolo de Análisis), conforme lo dispuesto en el inciso c) del numeral 5.1 del requerimiento establecido en el numeral 3.1 del Capítulo III de la Presente Sección.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Metodología Analítica Propia (Copia Simple), conforme lo dispuesto en el inciso d) del numeral 5.1 del requerimiento establecido en el numeral 3.1 del Capítulo III de la Presente Sección. <p>Del Postor:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento, conforme lo dispuesto en el inciso a) del numeral 5.2 del requerimiento establecido en el numeral 3.1 del Capítulo III de la Presente Sección. • Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA), conforme lo dispuesto en el inciso b) del numeral 5.2 del requerimiento establecido en el numeral 3.1 del Capítulo III de la Presente Sección. • Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, conforme lo dispuesto en el inciso c) del numeral 5.2 del requerimiento establecido en el numeral 3.1 del Capítulo III de la Presente Sección. • Hoja de Resumen de presentación del producto farmacéutico y vigencia (Formato 3), conforme lo dispuesto en el inciso d) del numeral 5.2 del requerimiento establecido en el numeral 3.1 del Capítulo III de la Presente Sección. • Carta de compromiso de canje y/o reposición por defectos o vicios ocultos (Formato N°4), conforme lo dispuesto en el inciso e) del numeral 5.2 del requerimiento establecido en el numeral 3.1 del Capítulo III de la Presente Sección. 		
f) Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	SI	
g) Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio, así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones. (Anexo N° 5)		NO CORRESPONDE
<p>h) El precio de la oferta en SOLES debe registrarse directamente en el formulario electrónico del SEACE.</p> <p>Adicionalmente, se debe adjuntar el Anexo N° 6 en el caso de procedimientos convocados a precios unitarios.</p>	SI	

Acto seguido, se procedió a la apertura de la oferta:

CONCEPTO	CANTIDAD	PRECIO TOTAL
BLINATUMOMAB 35 MCG	21	S/ 346,500.00



OTORGAMIENTO DE BUENA PRO

Luego de culminada la evaluación, el OEC determinó que la única oferta presentada y por consiguiente quien ocupa el primer lugar en el orden de prelación, cumple con la documentación solicitada en las bases otorgando la Buena Pro de conformidad al siguiente detalle:

N° de Ítem	Descripción	Postor Ganador de la Buena Pro	Monto Adjudicado (S/)
1	ADQUISICION DE MEDICAMENTO FUERA DE PETITORIO FARMACOLOGICO BLINATUMOMAB 35 MCG-AM PARA PACIENTE DEL SERVICIO DE HEMATOOGÍA CLINICA DEL HNGAI	TECNOFARMA S.A.	S/ 346,500.00



Ing. ANTONIO BALUARTE ESPINOZA
Jefe de la Oficina de Abastecimiento y
Control Patrimonial(e)
RED PRESTACIONAL ALMENARA
ESSALUD