

ANEXO A

ACTA DE ADMISIBILIDAD DE OFERTA

Adjudicacion Simplificada - 06-2023-ESSALUD/CEABE-1 DERIVADA DE LA DECLARATORIA DE DESIERTO DE LA LICITACION PUBLICA N° 37-2022-ESSALUD/CEAB

CONTRATACION DEL SUMINISTRO DE DISPOSITIVOS MEDICOS PARA LOS ESTABLECIMIENTOS DE SALUD DE ESSALUD, POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES

N° DE ÍTEM	Descripción del ÍTEM	Cantidad	N° Postor	RUC	NOMBRE DE RAZON SOCIAL	DOCUMENTO DE PRESENTACION OBLIGATORIA									RESULTADO (ADMITIDA / NO ADMITIDA)
						ANEXO N° 01	CERTIFICADO DE VIGENCIA (SUNARP)	ANEXO N° 02	ANEXO N°03	ANEXO N° 4	ANEXO N° 5	ANEXO N°6	ANEXO N° 10	EVAL. TECNICA	
						a) Declaracion Jurada de Datos del Postor (Anexo N° 01)	b) Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta El certificado de vigencia de poder expedido por registros públicos no debe tener una antigüedad mayor de treinta (30) días calendario a la presentación de ofertas, computada desde la fecha de emisión.	c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 02)	d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidos en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	f) Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	g) Promesa de Consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consignelos tegrantes, 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)	h) El precio de la oferta en SOLES y el detalle de precios unitarios, solo cuando el procedimiento de seleccíon se haya convocado por dicho sistema. Así como el monto de la oferta de la prestación accesoria, cuando corresponda. (Anexo N° 6)	FACULTATIVA a) Solicitud de bonificación del cinco por ciento (5%) por tener la condición de Micro y Pequeña Empresa (Anexo N° 10)	a) Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM). b) Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA). c) Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (CBPDT). d) Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario Vigente. e) Certificado de Análisis del dispositivo médico (protocolo de Análisis). f) Metodología Analítica. g) Ficha Técnica del Producto - Anexo C. h) Manual de Instrucciones de Uso o Inserto. i) Hoja Resumen de Presentación del Producto Ofertado y Vigencia (Anexo D) j) Presentacion de Muestra	
1	CATETER ARTERIAL RADIAL 20 G	12,950	1	20380274095	MACATT MEDICA PERUANA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	SI CUMPLE	SI CUMPLE	SI CUMPLE	SI CUMPLE	SI CUMPLE	NO APLICA	SI CUMPLE	NO APLICA	(*) CUMPLE	ADMITIDA
2	CATETER DE DRENAJE PERCUTANEO 8.5 FR	534	1	20524786266	AMERICAN INNOVATIVE TECHNOLOGIES S.A.C. - AMERICAN INTECH	SI CUMPLE	SI CUMPLE	SI CUMPLE	SI CUMPLE	SI CUMPLE	NO APLICA	SI CUMPLE	SI CUMPLE	(**) NO CUMPLE	NO ADMITIDA
			2	20108629909	CARDIO PERFUSION E.I.R.LTDA	SI CUMPLE	SI CUMPLE	SI CUMPLE	SI CUMPLE	SI CUMPLE	NO APLICA	SI CUMPLE	NO APLICA	(***) CUMPLE	ADMITIDA
			3	20600047478	ALC MEDICAL E.I.R.L.	SI CUMPLE	SI CUMPLE	SI CUMPLE	SI CUMPLE	SI CUMPLE	NO APLICA	SI CUMPLE	SI CUMPLE	(****) NO CUMPLE	NO ADMITIDA
3	CATETER GUIA MPD 6 FR	543	NOSE RECIBIERON OFERTAS DE LOS POSTORES POR LO TANTO EL ITEM 3, QUEDA DESIERTO												

OBSERVACIONES:

(\*) El postor **MACATT MEDICA PERUANA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA**: En el **ITEM N° 1 : CATETER ARTERIAL RADIAL 20 G**, En el punto 4.7 "Ficha Técnica del Producto - Anexo – C"; las bases solicitan para el punto característica: "(...) Guía metálica flexible que no se acode (...)", el postor indica "Guía de acero inoxidable antiacodamiento". Precisar el folio con el cual sustenta la especificación técnica solicitada en las bases.

Adicionalmente para el punto 4.8 "Manual de Instrucciones de Uso e inserto" se visualiza en el expediente que los folios 265 y 266 no se encuentran legibles.En ese sentido se solicita enviar documentación legible.Mediante Carta N° 001-AS-06-2023-ESSALUD/CEABE -1 de fecha 10/05/2023, la Entidad solicita al postor la subsanacion a las observaciones realizadas. Con fecha 11/05/2023 el postor MACATT MEDICA PERUANA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA, subsana la observacion realizada al **ITEM N° 1 : CATETER ARTERIAL RADIAL 20 G**, mediante documento subido a la plataforma del SEACE.

(\*\*) El Postor: **AMERICAN INNOVATIVE TECHNOLOGIES S.A.C.**En el **ITEM N° 2 : CATETER DE DRENAJE PERCUTANEO 8.5 FR** : I. En el punto 4.7 "Ficha Tecnica del Producto - Anexo C" en el punto Empaque la Ficha IETSI solicita "Doble ", el postor declara que cumple, presentando un "Catálogo Técnico" del fabricante, pero en el Registro Sanitario no se visualiza que se declare doble empaque. Se aprecia tambien que en la muestra presentada en fisico, el envase inmediato cuenta adicionalmente con una bolsa de polietileno y una bandeja .


II. En el rotulado del envase inmediato y mediato de la muestra presenta, no se visualiza la informacion del Registro Sanitario, según lo solicitado en la normativa vigente, por lo tanto **No Cumple** con lo solitado en las Bases del presente procedimiento

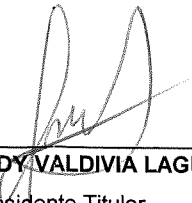
(\*\*\*) El Postor **CARDIO PERFUSION E.I.R.L TDA** :En el **ITEM N° 2 : CATETER DE DRENAJE PERCUTANEO 8.5 FR** : Para el punto 4.1 "Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura", se aprecia que el Certificado de la ISO 13485 presentada en el expediente, tiene vencimiento 20.12.2023, por lo cual, de resultar adjudicado, el postor deberá asegurar la vigencia de dicho certificado en lo que dure el proceso de entrega.

Para el punto 4.4 "Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario Vigente" en lo referente a la "Forma de Presentación", en el Registro Sanitario adjuntado en el expediente, no se visualiza que se declare el doble empaque. De igual manera, adjunta "declaración jurada de cumplimiento de especificaciones técnicas" con lo cual sustenta el cumplimiento de la especificación técnica solicitada en las bases. Asimismo, en la muestra presentada; se visualiza que el Dispositivo Médico se encuentra dentro de una bandeja.Por lo expuesto, precisar la documentación con la cual el ente regulador (DIGEMID) le aprueba el EMPAQUE: "Doble". Mediante Carta N° 002-AS-06-2023-ESSALUD/CEABE -1 de fecha 10/05/2023 se solicita la subsnacion a las observaciones realizadas por la entidad.Con fecha 11/05/2023, a traves del SEACE, el postor subsano las observaciones, adjuntando la documentacion correspondiente.

(\*\*\*\*) El Postor: **ALC MEDICAL E.I.R.L.** En el **ITEM N° 2 : CATETER DE DRENAJE PERCUTANEO 8.5 FR**: I. Para el punto 4.5 "Certificado de Analisis del dispositivo medico (protocolo de analisis)" no se visualiza firma del personal de calidad, fecha de análisis o emisión del documento y las normas internacionales, nacionales o propias con las cuales sustenta las especificaciones tecnicas solicitadas en las bases.

II. La documentacion que presenta el postor y la muestra presentada en fisico no cumple con la presentacion solicitada en las bases " Cateter de Drenaje Percutaneo 8.5 FR" se cotiza 8 FR. En ese sentido, la empresa ALC MEDICAL E.I.R.L **No Cumple** con lo solicitado en las bases.

  
LUIS EDUARDO JIMENEZ YUPANQUI  
Primer Miembro Titular

  
LILIAN VLADY VALDIVIA LAGUNA  
Presidente Titular

  
EBERT CLIFORD LEVANO ROMAN  
Segundo Miembro Titular

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 06-2023-ESSALUD/CEABE-1 DERIVADA DE LA DECLARATORIA DE DESIERTO DE LA LICITACION PUBLICA N° 37-2022-ESSALUD/CEABE-1  
CONTRATACION DEL SUMINISTRO DE DISPOSITIVOS MEDICOS PARA LOS ESTABLECIMIENTOS DE SALUD DE ESSALUD, POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES, DERIVADA DE LA DECLARATORIA DE DESIERTO 1DE LA LICITACION PUBLICA N° 37-2022-ESSALUD/CEABE

## DOCUMENTACIÓN DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA

ITEM 2: CATETER DE DRENAJE  
PERCUTANEO 8.5 FR

N°	DOCUMENTOS PARA LA ADMISIÓN DE LA OFERTA	POSTORES		
		1	2	3
		AMERICAN INNOVATIVE TECHNOLOGIES S.A.C.	CARDIO PERFUSION E.I.R.L TDA	ALC MEDICAL E.I.R.L.
4. Documentación de presentación obligatoria				
4.1	Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM).	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
4.2	Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA).	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
4.3	Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (CBPDT).	N/A	N/A	N/A
4.4	Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario Vigente.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
4.5	Certificado de Análisis del dispositivo médico (protocolo de Análisis).	CUMPLE	CUMPLE	(***) NO CUMPLE
4.6	Metodología Analítica.	N/A	N/A	N/A
4.7	Ficha Técnica del Producto - Anexo C.	(*) NO CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
4.8	Manual de Instrucciones de Uso o Inserto.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
4.9	Hoja Resumen de Presentación del Producto Ofertado y Vigencia (Anexo D).	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
4.10	Presentacion de muestra	(**) NO CUMPLE	CUMPLE	(****) NO CUMPLE
RESULTADO		NO CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE

## \* Observaciones:

El Postor: AMERICAN INNOVATIVE TECHNOLOGIES S.A.C.

(\*) I. En el punto 4.7 "Ficha Tecnica del Producto - Anexo C" en el punto Empaque la Ficha IETS solicita "Doble ", el postor declara que cumple, presentando un "Catálogo Técnico" del fabricante, pero en el Registro Sanitario no se visualiza que se declare doble empaque. Se aprecia tambien que en la muestra presentada en fisico, el envase inmediato cuenta adicionalmente con una bolsa de polietileno y una bandeja .

(\*\*) II. En el rotulado del envase inmediato y mediato de la muestra presenta, no se visualiza la informacion del Registro Sanitario, según lo solicitado en la normativa vigente, por lo tanto **No Cumple** con lo solicitado en las Bases del presente procedimiento

El Postor: CARDIO PERFUSION E.I.R.L TDA

I. Para el punto 4.1 "Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura", se aprecia que el Certificado de la ISO 13485 presentada en el expediente, tiene vencimiento 20.12.2023, por lo cual, de resultar adjudicado, el postor deberá asegurar la vigencia de dicho certificado en lo que dure el proceso de entrega.

II. Para el punto 4.4 "Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario Vigente" en lo referente a la "Forma de Presentación", en el Registro Sanitario adjunto en el expediente, no se visualiza que se declare el doble empaque. De igual manera, adjunta "declaración jurada de cumplimiento de especificaciones técnicas" con lo cual sustenta el cumplimiento de la especificación técnica solicita en las bases. Asimismo, en la muestra presentada; se visualiza que el Dispositivo Médico se encuentra dentro de una bandeja. Por lo expuesto, precisar la documentación con la cual el ente regulador (DIGEMID) le aprueba el EMPAQUE: "Doble". Mediante Carta N° 002-AS-06-2023-ESSALUD/CEABE-1, de fecha 10/05/2023, se le solicita al postor, realice la subsanación a las observaciones realizadas por la entidad. Con fecha 11/05/2023, a través del SEACE, el postor subsana las observaciones, adjuntando la documentación correspondiente.

El Postor: ALC MEDICAL E.I.R.L

(\*\*\*) I. Para el punto 4.5 "Certificado de Analisis del dispositivo medico (protocolo de analisis)" no se visualiza firma del personal de calidad, fecha de análisis o emisión del documento y las normas internacionales, nacionales o propias con las cuales sustenta las especificaciones tecnicas solicitadas en las bases.

(\*\*\*\*) II. La documentación que presenta el postor y la muestra presentada en fisico no cumple con la presentacion solicitada en las bases " Cateter de Drenaje Percutaneo 8.5 FR" se cotiza 8 FR. En ese sentido, la empresa ALC MEDICAL E.I.R.L **No Cumple** con lo solicitado en las bases.

  
LUIS EDUARDO JIMENEZ YUPANQUI

PRIMER MIEMBRO TITULAR

  
LILIAN VLADY VALDIVIA LAGUNA

PRESIDENTE TITULAR

  
EBERT CLIFFORD LEVANO ROMAN

SEGUNDO MIEMBRO TITULAR



## FICHA TECNICA DE EVALUACION

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 06-2023-ESSALUD/CEABE-1

CONTRATACION DEL SUMINISTRO DE DISPOSITIVOS MEDICOS PARA LOS ESTABLECIMIENTOS DE SALUD DE ESSALUD, POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES, DERIVADA DE LA DECLARATORIA DE DESIERTO DE LA LICITACION PUBLICA N° 37-2022-ESSALUD/CEABE

### DOCUMENTACIÓN DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA

#### ITEM N° 1

NOMBRE DEL ITEM: CATETER ARTERIAL RADIAL 20 G

N°	DOCUMENTOS PARA LA ADMISIÓN DE LA OFERTA	POSTORES
		1
		MACATT MEDICA PERUANA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA
4. Documentación de presentación obligatoria		
4.1	Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM).	CUMPLE
4.2	Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA).	CUMPLE
4.3	Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (CBPDT).	N/A
4.4	Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario Vigente.	CUMPLE
4.5	Certificado de Análisis del dispositivo médico (protocolo de Análisis).	CUMPLE
4.6	Metodología Analítica.	CUMPLE
4.7	Ficha Técnica del Producto - Anexo C.	CUMPLE
4.8	Manual de Instrucciones de Uso o Inserto.	CUMPLE
4.9	Hoja Resumen de Presentación del Producto Ofertado y Vigencia (Anexo D).	CUMPLE
4.10	Presentacion Muestra	CUMPLE
RESULTADO		CUMPLE

#### \* Observaciones:

El Postor: **MACATT MEDICA PERUANA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA**

I. Para el punto 4.7 "Ficha Técnica del Producto - Anexo - C"; las bases solicitan para el punto característica: "(...) Guía metálica flexible que no se acode (...)", el postor indica "Guía de acero inoxidable antiacodamiento". Precisar el folio con el cual sustenta la especificación técnica solicitada en las bases

II. Adicionalmente para el punto 4.8 "Manual de Instrucciones de Uso e inserto" se visualiza en el expediente que los folios 265 y 266 no se encuentran legibles. Mediante Carta N° 001-AS-06-2023-ESSALUD/CEABE-1, de fecha 10/05/2023, se le solicita al postor, realice la subsanación a las observaciones realizadas por la entidad. Con fecha 11/05/2023, a través del SEACE, el postor subsana las observaciones, adjuntando la documentación correspondiente.

  
LUIS EDUARDO JIMENEZ YUPANQUI  
PRIMER MIEMBRO TITULAR

  
LILIAN VLADY VALDIVIA LAGUNA  
PRESIDENTE TITULAR

  
EBERT CLIFORD LEVANO ROMAN  
SEGUNDO MIEMBRO TITULAR