

**ACTA DE ADJUDICACIÓN
CONTRATACIÓN DIRECTA N° 060-2024-INEN**

(Contratación Directa aprobada mediante Resolución de Gerencia General N°
296-2024-GG/INEN de fecha 20 de diciembre de 2024)

“ADQUISICIÓN DE REMOVEDOR DE ADHESIVO DE USO MÉDICO X 50 ML AEROSOL”

Siendo las 16:10 horas del día 22 de enero de 2025, se reunieron en la Oficina de Logística del Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas - INEN, sito en Av. Angamos Este N° 2520, Surquillo - Lima: el Director Ejecutivo de la Oficina de Logística – Econ. Raúl Ronald Vásquez Matallana, el Jefe de la Unidad Funcional de Adquisiciones de la Oficina de Logística – CPC. Edwin Jose Araujo Valentin, el Coordinador de Licitaciones de la Oficina de Logística – Lic. Adm. Edwin Augusto Zumaeta Jauregui y el Especialista en Contrataciones de la Oficina de Logística – Lic. Adm. Harry Truman Saavedra Rubio, con el objetivo de verificar si la oferta presentada por el postor **CARDIO PERFUSION EIRL** (RUC N° 20108629909) cumpliría con las Especificaciones Técnicas establecidas en las Bases para la “ADQUISICIÓN DE REMOVEDOR DE ADHESIVO DE USO MÉDICO X 50 ML AEROSOL” correspondiente a la Contratación Directa N° 060-2024-INEN.

I. SOBRE LA DOCUMENTACIÓN DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA y LOS REQUISITOS DE CALIFICACIÓN:

Para efectos del presente acto, mediante **INFORME N° 0341-2025-UF-ADQ-OL-OGA/INEN** de fecha 10 de enero de 2025, la Oficina de Logística solicitó a la Dirección Ejecutiva del Departamento de Farmacia (área solicitante) y a la Dirección Ejecutiva del Departamento de Enfermería (área usuaria), emitan opinión técnica sobre el cumplimiento de la documentación presentada por el postor como parte de su oferta de acuerdo con lo detallado en las Especificaciones Técnicas establecidas en las Bases del procedimiento de selección.

En respuesta, el **Director Ejecutivo del Departamento de Farmacia – MG. JOSE LUIS GARCIA ROJAS**, la **Coordinadora del Equipo Funcional de Almacenamiento Especializado del Departamento de Farmacia – Q.F. CRISTINA VIOLETA MUÑOZ CABRERA** y la **Directora Ejecutiva del Departamento de Enfermería – MG. MARIA IBIS RIVERA MORALES**, remitieron respectivamente, el **MEMORANDO N° 0352-2025-DF-DISAD/INEN** de fecha 16 de enero de 2025, el **INFORME N° 0341-2025-EF-AE-DF-DISAD/INEN** de fecha 15 de enero de 2025 y el **MEMORANDO N° 0121-2025-DENF/INEN** de fecha 14 de enero de 2025, con los cuales comunican el resultado de la evaluación realizada a la documentación presentada por el postor **CARDIO PERFUSION EIRL** como parte de su oferta, tal como se aprecia en las siguientes imágenes:

PARTICIPANTE	EVALUACIÓN DEL CUMPLIMIENTO LITERAL F)	EVALUACIÓN DEL CUMPLIMIENTO LITERAL E), G), H), I, J) Y REQUISITO DE CALIFICACIÓN	RESULTADO
CARDIO PERFUSION	SI CUMPLE	SI CUMPLE	SI CUMPLE


FORMATO DE EVALUACIÓN DOCUMENTOS DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA Contratación Directa N°060-2024-INEN

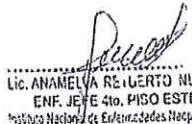
Nombre del Procedimiento:	"Adquisición de Removedor de adhesivo de uso médico x 50 ml aerosol"	
POSTOR	CARDIO PERFUSION EIRL	
Fecha de Evaluación:	15/01/2025	
ITEM N°	ITEM 1: Removedor de adhesivo de uso médico x 50 ml aerosol	
V. Documentación de presentación obligatoria	CUMPLE	EL SUSTENTO SE ENCUENTRA EN EL FOLIO NUMERO
Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediato y del inserto, cuando corresponda, según lo autorizado en su Registro Sanitario.	CUMPLE	PRESENTA ROTULADO MEDIANO, INMEDIATO E INSERTO. FOLIO 40-45.
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 reinscripción del producto, presentada dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir.	CUMPLE	PRESENTA R.D. N° 425-2022/DIGEMID/DMP/EDM/MINSA. R.S: DM22555E. VIGENTE DESDE: 16-01-2022 HASTA 16-01-2027. FABRICANTE: CONVATEC LIMITED (REINO UNIDO), SITIO DE FABRICACIÓN: HYDROKEM AEROSOLS LTD (REINO UNIDO). FOLIO 62-64.
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 ANÁLISIS. CÓDIGO: 423289, LOTE: 9250117, FECHA DE EXPIRACIÓN: 07-2028. FOLIO 75
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente del fabricante nacional emitido por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANPM), debe comprender el área de fabricación, tipo o familia del dispositivo médico, según normativa vigente. En el caso de dispositivos importados, documento equivalente a la Buenas Prácticas de Manufactura que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad al tipo de dispositivo médico como, Certificado CE de la Comunidad Europea, Certificación ISO 13485, Certificado FDA, u otros documentos emitidos por la Autoridad competente del país de origen según normatividad vigente. La exigencia de la vigencia de Certificado de Buena Prácticas de Manufactura (BPM) u otro documento equivalente que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo médico, se aplica para todo el proceso de selección y ejecución contractual.	CUMPLE	PRESENTA CERTIFICADO ISO 13485:2016, MD 670405, FABRICANTE: CONVATEC INC, FECHA DE EXPIRACIÓN: 03-01-2026. FOLIO 55 PRESENTA CERTIFICADO ISO 13485:2016, SITIO DE FABRICACIÓN: HYDROKEM AEROSOLS LTD, MD 670227, FECHA DE EXPIRACIÓN: 08-02-2027. FOLIO 59
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 CERTIFICADO BPA CARDIO PERFUSION E.I.R.L N° 184-2024, VIGENTE DESDE: 20-02-2024 HASTA 20-02-2027. FOLIO 4. QUIEN BRINDA SERVICIO DE ALMACENAMIENTO PRESENTA CERTIFICADO BPA SIGNIA SOLUCIONES LOGISTICAS N° 1330-2024. VIGENTE DESDE: 18-10-2024 HASTA 18-10-2027. FOLIO 5 Y 6.
Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento	CUMPLE	PRESENTA R.D. N° 3959 SS/DIGEMID/DAS/EEF. FOLIO 31
CONCLUSION: La propuesta técnica presentada por el postor, CARDIO PERFUSION EIRL, SI CUMPLE con la documentación de presentación obligatoria.		

STEFANI YOSELI CHIPANA PAYHUA
CQFP/27318
Departamento de Farmacia
Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas

CF CRISTINA VIOLETA MUÑOZ CABRERA
COORDINADORA DEL EF DE ALMACENAMIENTO ESPECIALIZADO
Departamento de Farmacia
Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas

INFORME: VALIDACIÓN DE ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DEL REMOVEDOR DE ADHESIVO DE USO MÉDICO X 50 ML AEROSOL (CONTRATACIÓN DIRECTA N° 060-2024-INEN)			
FECHA: 14/01/25			
POSTOR: CARDIO PERFUSIÓN EIRL			
CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS DEL BIEN	¿El bien ofertado cumple con las características técnicas remitidas? (SI / NO)	Referencia (indicar número de folio, página, párrafo, cuadro, etc), de la folletería instructivos, catálogos o similares	Precisiones sobre el no cumplimiento
DESCRIPCIÓN:			
REMOVEDOR DE ADHESIVO DE USO MÉDICO X 50 ML AEROSOL			
COMPONENTES DE PRODUCTO:			
• (DISILOXANO Y CICLOPENTASILOXANO) O (HEXAMETILDISILOXANO Y OCTAMETILTRISILOXANO)	SÍ	Folio 47	-----
CARACTERÍSTICAS PRINCIPALES:			
• DEBE EVAPORARSE EN SEGUNDOS UNA VEZ APLICADO A LA PIEL	SÍ	Folio 45, 47	-----
• NO CAUSA ESCOZOR O IRRITACIÓN EN LA PIEL	SÍ	Folio 47	-----
• ELIMINA RESIDUOS DE ADHESIVOS	SÍ	Folio 47	-----
• LIBERA LOS ACCESORIOS O APÓSITOS ADHERIDOS A LA PIEL	SÍ	Folio 45, 47	-----
CONCLUSIÓN: SÍ CUMPLE			





Lic. ANAMELA REUERTO NUÑEZ
ENF. JEFE 4to. PISO ESTE
Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas

Por consiguiente, se procede a verificar que la oferta del postor CARDIO PERFUSION EIRL contenga: la documentación de presentación obligatoria señalada en el Numeral 2.2.1. del Capítulo II de las bases y la documentación para acreditar los requisitos de calificación establecidos en el numeral 3.2 del Capítulo III de las bases. A continuación, se procede a detallar la verificación realizada:

N°	DETALLE DE DOCUMENTACIÓN DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA	¿ACREDITA y/o CUMPLE?	FOLIO DE LA OFERTA
1	Declaración jurada de datos del postor. (ANEXO N° 1)	SÍ	37
2	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.	SÍ	01 al 03
3	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (ANEXO N° 2)	SÍ	38
4	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (ANEXO N° 3)	SÍ	39
5	Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediano y del inserto, cuando corresponda, según lo autorizado en su registro sanitario.	SÍ	40 al 46
6	Copia simple de la folletería, instructivos, catálogos o similares emitida por el fabricante que permita demostrar que los bienes cumplen con los "Componentes del producto" y las "Características Principales" contenidas en el ANEXO N° 1 del requerimiento y especificaciones técnicas.	SÍ	45, 47 al 49
7	Copia simple del Registro Sanitario o Certificado del Registro Sanitario vigente.	SÍ	62 al 64
8	Copia simple del Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis del bien ofertado.	SÍ	74 al 76
9	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente o documento equivalente	SÍ	51 al 61

10	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente.	SÍ	04 al 24
11	Declaración jurada de plazo de entrega. (ANEXO N° 4)	SÍ	77
12	El precio de la oferta en soles. (ANEXO N° 6)	SÍ	78

N°	CAPACIDAD LEGAL - HABILITACIÓN	¿ACREDITA y/o CUMPLE?	FOLIO DE LA OFERTA
13	<u>REQUISITOS:</u> <u>Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento</u> 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. <u>ACREDITACIÓN:</u> Copia de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento	SÍ	25 al 36

N°	EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD (ANEXO N° 8)	¿ACREDITA y/o CUMPLE?	FOLIO DE LA OFERTA
14	<u>REQUISITOS:</u> El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/ 819,000.00 (Ochocientos diecinueve mil con 00/100 soles), por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda. Se consideran bienes similares a los siguientes: Dispositivos médicos en general de uso humano. <u>ACREDITACIÓN:</u> La experiencia del postor en la especialidad se acreditará con copia simple de (i) contratos u órdenes de compra, y su respectiva conformidad o constancia de prestación; o (ii) comprobantes de pago cuya cancelación se acredite documental y fehacientemente con voucher de depósito, nota de abono, reporte de estado de cuenta, cualquier otro documento emitido por Entidad del sistema financiero que acredite el abono o mediante cancelación en el mismo comprobante de pago, correspondientes a un máximo de veinte (20) contrataciones.	SÍ	79 al 94

Por lo tanto, en consideración de los resultados de la evaluación de cumplimiento remitida por el Director Ejecutivo del Departamento de Farmacia (área solicitante), el Coordinador del Equipo Funcional de Almacenamiento Especializado del Departamento de Farmacia (área solicitante) y la Directora Ejecutiva del Departamento de Enfermería (área usuaria), y conforme a lo expuesto en los cuadros precedentes producto de la revisión, se ha verificado que la oferta presentada por el postor **CARDIO PERFUSION EIRL** sí contiene la documentación de presentación obligatoria y requisitos de calificación requeridos en las Bases, y sí cumple con las Especificaciones Técnicas establecidas en las Bases para la "ADQUISICIÓN DE REMOVEDOR DE ADHESIVO DE USO MÉDICO X 50 ML AEROSOL" correspondiente a la Contratación Directa N° 060-2024-INEN.

II. ADJUDICACIÓN:

Por consiguiente, como consecuencia de los resultados finales, se procede a adjudicar la Contratación Directa N° 060-2024-INEN - "ADQUISICIÓN DE REMOVEDOR DE ADHESIVO DE USO MÉDICO X 50 ML AEROSOL", de acuerdo al siguiente detalle:

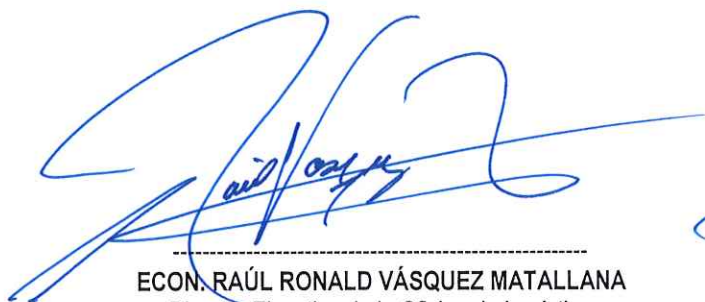
GANADOR	CARDIO PERFUSION EIRL
R.U.C. Nº	20108629909
MONTO TOTAL ADJUDICADO	S/ 273,000.00 (Doscientos setenta y tres mil con 00/100 soles)

Es preciso señalar que, según el Anexo Nº 6 de la oferta presentada por el postor CARDIO PERFUSION EIRL, el precio de su oferta se desgrega de la siguiente manera:

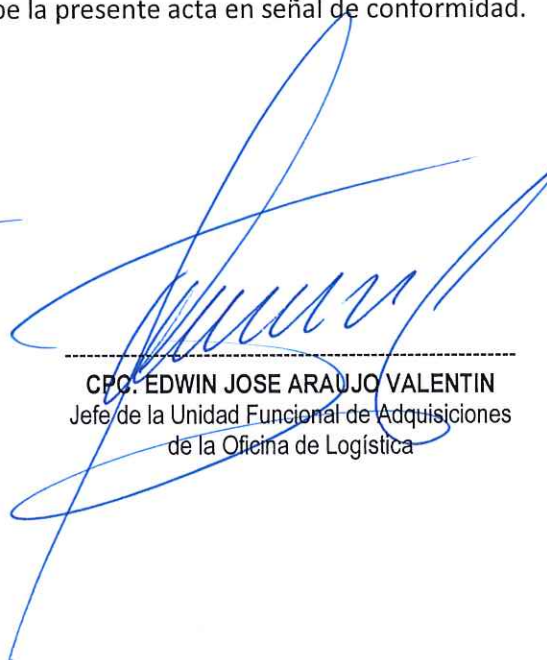
CONCEPTO	CANTIDAD	PRECIO UNITARIO	PRECIO TOTAL S/
REMOVEDOR DE ADHESIVO DE USO MEDICO X 50 MI AEROSOL	4,200	65.00	273,000.00
TOTAL			273,000.00

La adjudicación será publicada en el SEACE según el cronograma del procedimiento de selección.

Siendo las 17:00 horas del mismo día, se suscribe la presente acta en señal de conformidad.



ECON. RAÚL RONALD VÁSQUEZ MATALLANA
 Director Ejecutivo de la Oficina de Logística



CPC. EDWIN JOSE ARAUJO VALENTIN
 Jefe de la Unidad Funcional de Adquisiciones
 de la Oficina de Logística



LIC.ADM. EDWIN AUGUSTO ZUMAETA JAUREGUI
 Coordinador de Licitaciones de la
 Oficina de Logística



LIC.ADM. HARRY TRUMAN SAAVEDRA RUBIO
 Especialista en Contrataciones de
 la Oficina de Logística