

| CUADRO DE ADMISIÓN DE OFERTA | | | | | | |
|---|---|--|--------------|---------------------|--|---------------------|
| ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA – HOMOLOGACIÓN Nº 001-2023-MINSA | | | | | | |
| ADQUISICIÓN, INSTALACIÓN Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO DE OCHENTA Y CUATRO (84) INCUBADORAS NEONATAL AVANZADA. | | | | | | |
| FORMATO DE VERIFICACIÓN DOCUMENTARIA DE OFERTA | | | | | | |
| LITERAL | DOCUMENTOS REQUERIDOS | | FORMATO | 1 | | 2 |
| | DOCUMENTOS OBLIGATORIOS | | | DRAEGER PERU S.A.C. | | |
| | | | | | | NOVAMED PERU S.A.C. |
| a | Declaración jurada de datos del postor. (Anexo Nº 1) | | Anexo Nº 1 | si | | si |
| | 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. | | | | | |
| b | 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. | | | si | | si |
| | 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. | | | | | |
| c | Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo Nº 2) | | (Anexo Nº 2) | si | | si |
| d | Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo Nº 3) | | (Anexo Nº 3) | si | | si |
| | FORMATO Nº 01 "Hoja de presentación del equipo / sustento de cumplimiento de las características técnicas". Asimismo, el postor adjuntará copia de catálogos, manual de uso y operación, manual de servicio técnico, folletos, data sheets o brochure de los fabricantes o dueños de la marca y modelos de las partes correspondiente al cumplimiento de especificaciones técnicas establecidas y suscritos por el representante legal. La propuesta del postor debe indicar lo señalado en el Formato Nº01, indicando claramente el número de folio(s) que sustenta el cumplimiento de las especificaciones técnicas, como sustento y respaldo de la información indicada. Para el número de folios no deberá colocarse rangos de números, sino números individuales. Las características técnicas que deberán acreditarse con los documentos adicionales mencionados, son: 01 al 47. Para el caso de características técnicas que no se encuentran en manuales, folletos, brochure, data sheets y/o catálogos del fabricante, el postor incluirá la Carta del Fabricante del equipo ofertado para demostrar y/o sustentar dichas características. Se precisa que, las declaraciones juradas, formatos o formularios previstos en la Ficha de Homologación y el Anexo de ficha de homologación que conforman la oferta debe estar debidamente firmados por el postor. Los demás documentos deben ser rubricados (Visados) por el postor. En el caso de persona jurídica, por su representante legal, apoderado o mandatario designado para dicho fin y, en caso de persona natural, por este o su apoderado. | | | si | | si |
| e | | | | | | |
| | Certificado de seguridad eléctrica: UL, AAMI, NFPA, IEC, EN, CSA o NTP IEC 60601-1:2010: Equipos Médicos Eléctricos. cualquiera de los certificados emitido por Institución competente. | | | | | |
| f | Los equipos que utilicen energía eléctrica deberán cumplir con lo normado en el Código Nacional de Electricidad vigente en el país y deberán funcionar sin transformador externo (a no ser que trabajen con voltaje DC). Los equipos no se aceptarán con adaptadores de enchufes externos, extensiones o supresores de pico. En la etapa de entrega/recepción de los equipos, el comité de recepción realizará la inspección técnica respectiva. | | | si | | si |
| | Copia del certificado ISO 13485 medical devices: Quality management systems – requirements for regulatory purposes; o NTP – ISO 13485 dispositivos médicos sistemas de gestión de la calidad. Requisitos para propósitos regulatorios. 2ª edición, o equivalente. | | | | | |
| g | El certificado debe estar referido (alcance) a uno o mas de las siguientes fases productivas: al Diseño, Desarrollo, Fabricación, Investigación en el campo del equipo propuesto. | | | si | | si |
| | Copia simple de la Resolución de autorización de registro sanitario del bien ofertado, según lo establecido en el D.S. 016-2011 y sus modificatorias (Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios). | | | | | |
| h | Vigentes a la fecha de presentación de propuestas, expedido por la DIGEMID a nombre del postor o de otros, que describa el producto ofertado. En la entrega/recepción de los equipos, el comité de recepción verificará la vigencia, a la fecha de entrega de los equipos, del certificado o registro sanitario emitido por la DIGEMID. | | | si | | si |
| i | Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo Nº 4) | | (Anexo Nº 4) | si | | si |
| j | 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 Nº 5) | | (Anexo Nº 5) | No aplica | | No aplica |
| k | El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo Nº 6. El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales. | | (Anexo Nº 6) | si | | si |
| Lima, | viernes, 04 de Agosto de 2023 | | | ADMITIDA | | ADMITIDA |

JOSE EDDY BARZOLA OSCCO
Primer Miembro Titular del Comité de Selección

ROCÍO HUARACA YARASCA
Presidente Suplente del Comité de Selección

JAIME LUIS JIMENEZ BARRETO
Segundo Miembro Titular del Comité de Selección