



GOBIERNO  
REGIONAL  
CALLAO

LICITACION PUBLICA N° 014-2023-HNDAC  
PRIMERA CONVOCATORIA



ACTA DE APERTURA, ADMISION, EVALUACION, CALIFICACIÓN DE OFERTAS Y  
OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO

LICITACION PUBLICA N° 014-2023-HNDAC  
- PRIMERA CONVOCATORIA -

**"ADQUISICIÓN DE EQUIPO DE PROTECCIÓN PERSONAL - VESTIMENTA (MANDIL  
DESCARTABLE NO ESTERIL TALLA M, L y XL) PARA EL DEPARTAMENTO DE  
ATENCIÓN AMBULATORIA Y HOSPITALIZACIÓN DEL HOSPITAL DANIEL ALCIDES  
CARRION CALLAO"**

A los 25 días del mes de enero de 2023, a las 09:00 horas, se reunieron los miembros del Comité de Selección designados mediante Resolución Directoral N° 583B-2023-HNDAC-DG de fecha 16 de noviembre de 2023, encargado de la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección de LICITACION PUBLICA N° 014-2023-HNDAC, cuyo objeto de convocatoria es contratar la **ADQUISICIÓN DE EQUIPO DE PROTECCIÓN PERSONAL - VESTIMENTA (MANDIL DESCARTABLE NO ESTERIL TALLA M, L y XL) PARA EL DEPARTAMENTO DE ATENCIÓN AMBULATORIA Y HOSPITALIZACIÓN DEL HOSPITAL DANIEL ALCIDES CARRION CALLAO**, e iniciar con la ADMISIÓN, EVALUACIÓN DE LAS OFERTAS presentadas y CALIFICACIÓN de las ofertas correspondientes según orden de prelación, reunión que finalizó a las 12:00 horas.

El quorum necesario que exige la normativa de contrataciones del Estado, se logró con la presencia de los siguientes miembros:

- |                              |                         |
|------------------------------|-------------------------|
| - Beto Orlando Lozada Mena   | Presidente Titular      |
| - Merlita Tanchiva Piñeiro   | Primer Miembro Titular  |
| - José Javier Flores Dulanto | Segundo Miembro Titular |

De acuerdo con el cronograma establecido en el SEACE, se registraron a través del mismo, como participantes, los siguientes proveedores:

Nro	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento	Estado
1	20605020497	CORPORACION JOLUCAVA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - CORPORACION JOLUCAVA S.A.C.	07/12/2023	Válido
2	20439194236	DROFAR E.I.R.L.	07/12/2023	Válido
3	20604227390	SERVICIOS GENERALES JR & CO E.I.R.L.	07/12/2023	Válido
4	20606823976	EROSMEDIC S.A.C.	07/12/2023	Válido
5	20608450123	DADOS PROVEEDORES E.I.R.L.	07/12/2023	Válido
6	20606094834	GAESA MEDIC E.I.R.L.	07/12/2023	Válido
7	20547668317	TEXTILES HEAWOK S.A.C	07/12/2023	Válido
8	20510848455	CORPORACION PROVEEDOR MILITAR S.A.C.	07/12/2023	Válido
9	20555143487	CORPORACION ABANTO'S S.A.C. DIVISION LABORATORIO	07/12/2023	Válido
10	20606267241	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA	07/12/2023	Válido
11	20610499822	CORPORACION PINO DORADO E.I.R.L.	08/12/2023	Válido
12	20607004979	TEKNEKA E.I.R.L.	08/12/2023	Válido
13	20608881566	CORPORACION KAMIRSA PERU S.A.C.	10/12/2023	Válido
14	20601617286	AMBAR AGE S.A.C.	11/12/2023	Válido
15	20600420063	DISTRIBUIDORA DE PRODUCTOS DESCARTABLES S.A.C.	11/12/2023	Válido
16	20454256141	MEGATECH PERU S.A.C.	11/12/2023	Válido
17	20555589574	L & M MEDICAL SUPPLIES SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	12/12/2023	Válido
18	20606130199	LC CONSULTING CORP S.A.C.	12/12/2023	Válido
19	20608383183	P & W MEDICAL GROUP S.A.C.	12/12/2023	Válido
20	20604943362	BLACK DIAMOND INDUSTRIAL S.A.C.	12/12/2023	Válido
21	20601014654	SANEX PERUANA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	13/12/2023	Válido
22	20604697001	BIO EXPERT GROUP S.A.C.	13/12/2023	Válido
23	20338022850	DROCSA E.I.R.L.	13/12/2023	Válido
24	20502143973	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	14/12/2023	Válido
25	20607427217	GRUPO VITAL MEDIC S.A.C.	14/12/2023	Válido
26	20610751505	CORPORACION IMPORTADORA DEL PERU BALPROJ S.A.C.	14/12/2023	Válido
27	20610826700	RALPER IMPORT PERU S.A.C.	14/12/2023	Válido
28	10003740582	SANCHEZ FLORES LUIS HUMBERTO	18/12/2023	Válido
29	20604016305	GG INGENIEROS E.I.R.L.	19/12/2023	Válido
30	20603011792	ATENEA BELLE IMPORT S.A.C.	20/12/2023	Válido
31	20516663481	LABORATORIOS BARTON S.A.C.	26/12/2023	Válido



GOBIERNO  
REGIONAL  
CALLAO

LICITACION PUBLICA N° 014-2023-HNDAC  
PRIMERA CONVOCATORIA



Nro	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento	Estado
32	20552725493	ZEGRO E.I.R.L.	29/12/2023	Válido
33	20523717759	R & G SEGURIDAD E HIGIENE INDUSTRIAL S.A.C.	29/12/2023	Válido
34	20510089368	ROSA EFE MODA S.A.C.	03/01/2024	Válido
35	20610991581	FAV MEDIC IMPORT S.A.C.	05/01/2024	Válido
36	20504905137	MEDICAL FULL IMPORT S.A.	09/01/2024	Válido
37	20502790731	BARRON VIEYRA INTERNATIONAL PERU S.A.C.	09/01/2024	Válido
38	20602581889	JB & N MEDIC S.R.L.	09/01/2024	Válido
39	20503747341	DANI MED IMPORT SAC	12/01/2024	Válido
40	20563379112	GRUPO DE INVERSIONES B & G S.A.C.	16/01/2024	Válido

Dentro de la fecha prevista para la evaluación y calificación de ofertas en el cronograma del procedimiento, el Comité de Selección realiza la apertura de ofertas de manera electrónica a través del SEACE (descarga de la información de las ofertas). Evidenciando que los siguientes postores presentaron sus ofertas de manera electrónica a través del SEACE.

Nro	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de presentación	Hora Presentación	Forma de presentación
1	20605020497	CORPORACION JOLUCAVA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - CORPORACION JOLUCAVA S.A.C.	17/01/2024	15:14:40	Electrónico
2	20606823976	EROSMEDIC S.A.C.	17/01/2024	16:51:28	Electrónico
3	20523717759	R & G SEGURIDAD E HIGIENE INDUSTRIAL S.A.C.	17/01/2024	18:18:08	Electrónico
4	20516663481	LABORATORIOS BARTON S.A.C.	17/01/2024	19:07:04	Electrónico
5	20555589574	L & M MEDICAL SUPPLIES SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	17/01/2024	19:50:13	Electrónico
6	20555143487	CORPORACION ABANTO'S S.A.C. DIVISION LABORATORIO	17/01/2024	20:39:19	Electrónico
7	20338022850	DROCSA E.I.R.L.	17/01/2024	21:58:44	Electrónico
8	20502143973	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	17/01/2024	22:02:26	Electrónico
9	20503747341	DANI MED IMPORT SAC	17/01/2024	23:29:09	Electrónico

A continuación, se procede con la revisión de las ofertas, a fin de verificar la presentación de los documentos de presentación obligatoria requeridos y determinar si las mismas responden a las características y/o requisitos y condiciones de las Especificaciones Técnicas previstos en las bases, determinándose lo siguiente:

- Para el caso del postor **CONSORCIO CORPORACION JOLUCAVA S.A.C.**, se determina que la oferta presentada, **NO CUMPLE** con la documentación de presentación obligatoria, características, requisitos funcionales y condiciones de las especificaciones técnicas establecidas en las Bases, según el detalle siguiente:

- No presenta lo solicitado en el literal g) Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA), de acuerdo a lo establecido en las especificaciones técnicas, del consorciado JOLUCAVA IMPORT EXPORT E.I.R.L.
- La muestra presentada para la talla XL no cumple con las medidas solicitadas, se detalla en el Formato de Evaluación N° 2, adjuntado a la presente acta.
- En folio 51 presenta el Certificado de Análisis N° 2023104874, correspondiente al BFE del Producto Declarado Mandil Descartable No estéril Talla M, L y XL, el cual posee un código QR y al ser escaneado no corresponde a lo presentado, asimismo mediante correo electrónico se solicitó la veracidad del certificado a la Empresa Pacific Control S.A.C., el cual respondió que el certificado no es verídico, no ha sido emitido por Pacific Control, se adjunta sustento.
- Asimismo, en folio 57-58 presenta el Certificado de Eficiencia de Filtración Bacteriana con número de estudio: 1012898-J02, sobre el presente documento se realizó la solicitud verificación de Certificación de Eficiencia de Filtración Bacteriana (BFE) al Laboratorios Nelson al correo [reportauthentication@nelsonlabs.com](mailto:reportauthentication@nelsonlabs.com), el día 23 de enero de 2024 a horas 14:24; obteniéndose respuesta el día 24 de enero de 2024 a horas 12:24, respondiendo: **"Hemos comparado los informes proporcionados con los registros oficiales en nuestro archivo de control de documentos seguros y la autenticidad de cada informe se enumera de la siguiente manera:**
  - 1558072 - NO - Auténtico
  - 1457040 - NO - Auténtico
  - 1012898 - NO - Auténtico
  - 1147982 - NO - Auténtico



GOBIERNO  
REGIONAL  
CALLAO

LICITACION PUBLICA N° 014-2023-HNDAC  
PRIMERA CONVOCATORIA



- 1575174 - Auténtico
- 1012898 - NO - Auténtico
- 1557454 - NO - Auténtico

El certificado presentado **NO ES AUTÉNTICO**, se adjunta el sustento a la presente acta.

Por lo tanto, la oferta del postor **CONSORCIO CORPORACION JOLUCAVA S.A.C.**, es declarada **NO ADMITIDA**, por unanimidad.

- Para el caso del postor **EROSMEDIC S.A.C.**, se determina que la oferta presentada, **CUMPLE** con las características, requisitos funcionales y condiciones de las especificaciones técnicas, documentos de presentación obligatoria establecidas en las Bases.

El Presidente Titular de Comité de Selección Beto Orlando Lozada Mena y el Primer Miembro Titular del Comité de Selección Merlita Tanchiva Piñeiro, señalan lo siguiente:

- **NO CUMPLE** con lo solicitado en el literal h) Copia Simple del Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis, de acuerdo a lo establecido en las especificaciones técnicas, se solicita que ***El Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis presentado deberá consignar el lote de la tela no tejida SMS, correspondiente al CERTIFICADO DE EFICIENCIA DE FILTRACION BACTERIANA (BFE) solicitado***, asimismo se solicita en el literal i) Copia simple del Certificado de Eficiencia de Filtración Bacteriana (BFE), de acuerdo a lo establecido en las especificaciones técnicas ***Emitido para el lote de la tela no tejida SMS del producto***, motivo de la adquisición, por un laboratorio ajeno al fabricante y acreditado por INACAL.

Sin embargo, en el folio 41-42 consigna certificado de análisis N° 2024000119 para el lote de la talla M (MAN13102023M) con BFE 98.51% y gramaje 42.56g/m<sup>2</sup>; Folio 43-44 consigna certificado de análisis N° 2024000120 para el lote de la talla L (MAN13112023L) con BFE 98.54% y gramaje 43.12g/m<sup>2</sup>; Folio 45-46 consigna certificado de análisis 202400121 lote de la talla XL (MAN13122023XL) con BFE 98.64% y gramaje 43.57g/m<sup>2</sup>

El certificado BFE presentado en folios 47-48 para acreditar lo solicitado en el literal i) corresponde al ***Certificado de Análisis N° 2021000122 Producto: TELA NO TEJIDA DE POLIPROPILENO SMS no detalla el LOTE*** y en los Protocolo de Análisis presentados en folios 29-40 y certificados de análisis presentados en folios 41-46, para acreditar lo solicitado en el literal h) ***no se indica a que lote de tela pertenece***, según lo solicitado en las especificaciones técnicas de las Bases integradas del presente procedimiento de selección. Adicionalmente presenta en folio 49 un certificado de acreditación a favor de PACIFIC CONTROL COMO LABORATORIO DE ENSAYO por INACAL.

A pesar de no cumplir con el literal h) de las bases integradas y **basado en la documentación presentada y verificada para el producto terminado por el proveedor** el Presidente Titular de Comité de Selección Beto Orlando Lozada Mena y el Primer Miembro Titular del Comité de Selección Merlita Tanchiva Piñeiro, dan por ADMITIDA la oferta del Postor **EROSMEDIC S.A.C.**

El Segundo Miembro Titular de Comité de Selección José Javier Flores Dulanto, señala lo siguiente:

- **NO CUMPLE** con lo solicitado en el literal h) Copia Simple del Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis, de acuerdo a lo establecido en las especificaciones técnicas, se solicita que ***El Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis presentado deberá consignar el lote de la tela no tejida SMS, correspondiente al CERTIFICADO DE EFICIENCIA DE FILTRACION BACTERIANA (BFE) solicitado***, asimismo se solicita en el literal i) Copia simple del Certificado de Eficiencia de Filtración Bacteriana (BFE), de acuerdo a lo establecido en las especificaciones técnicas ***Emitido para el lote de la tela no tejida SMS del producto***, motivo de la adquisición, por un laboratorio ajeno al fabricante y acreditado por INACAL.



El certificado BFE presentado en folios 47-48 para acreditar lo solicitado en el literal i) corresponde al **Certificado de Análisis N° 2021000122 Producto: TELA NO TEJIDA DE POLIPROPILENO SMS no detalla el LOTE** y en los Protocolo de Análisis presentados en folios 29-40 y certificados de análisis presentados en folios 41-46, para acreditar lo solicitado en el literal h) **no se indica a que lote de tela pertenece**, según lo solicitado en las especificaciones técnicas de las Bases integradas del presente procedimiento de selección.

Al no haber cumplido con el literal h) Copia Simple del Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis, de acuerdo a lo establecido en las especificaciones técnicas, se solicita que **El Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis presentado deberá consignar el lote de la tela no tejida SMS, correspondiente al CERTIFICADO DE EFICIENCIA DE FILTRACION BACTERIANA (BFE)** solicitado en las bases integradas el Segundo Miembro Titular de Comité de Selección José Javier Flores Dulanto, declara **NO ADMITIDA** la oferta del postor **EROSMEDIC S.A.C.**

**CONCLUSION:**

Por lo tanto, de acuerdo al artículo 46, numeral 46.2 y 46.3 del Reglamento de la ley de contrataciones, la oferta del postor **EROSMEDIC S.A.C.**, es declarada **ADMITIDA** por mayoría dos votos a favor y uno discrepante.

- Para el caso del postor **R & G SEGURIDAD E HIGIENE INDUSTRIAL S.A.C.**, se determina que la oferta presentada **NO CUMPLE** con la documentación de presentación obligatoria, características, requisitos funcionales y condiciones de las especificaciones técnicas establecidas en las Bases, según el detalle siguiente:

- La muestra presentada para la talla M, L y XL, no cumple con las medidas solicitadas, se solicita doble costura no termosellado (el mandil se abre fácilmente debido al termosellado), se detalla en el Formato de Evaluación N° 2, adjuntado a la presente acta.  
- Asimismo, en folio 45-46 presenta el Certificado de Eficiencia de Filtración Bacteriana con número de estudio: 1147982-S01, sobre el presente documento se realizó la solicitud verificación de Certificación de Eficiencia de Filtración Bacteriana (BFE) al Laboratorios Nelson al correo [reportauthentication@nelsonlabs.com](mailto:reportauthentication@nelsonlabs.com), el día 23 de enero de 2024 a horas 14:24; obteniéndose respuesta el día 24 de enero de 2024 a horas 12:24, respondiendo: **"Hemos comparado los informes proporcionados con los registros oficiales en nuestro archivo de control de documentos seguros y la autenticidad de cada informe se enumera de la siguiente manera:**

- 1558072 - NO - Auténtico
- 1457040 - NO - Auténtico
- 1012898 - NO - Auténtico
- 1147982 - NO - Auténtico
- 1575174 - Auténtico
- 1012898 - NO - Auténtico
- 1557454 - NO - Auténtico

El certificado presentado **NO ES AUTÉNTICO**, se adjunta el sustento a la presente acta.

Por lo tanto, la oferta del postor **R & G SEGURIDAD E HIGIENE INDUSTRIAL S.A.C.**, es declarada **NO ADMITIDA**, por unanimidad.

- Para el caso del postor **LABORATORIOS BARTON S.A.C.**, se determina que la oferta presentada, **NO CUMPLE** con las características, requisitos funcionales y condiciones de las especificaciones técnicas, documentos de presentación obligatoria establecidas en las Bases, según el siguiente detalle:

- En folio 36-37 presenta el Certificado de Eficiencia de Filtración Bacteriana con número de estudio: 1457040-S01, sobre el presente documento se realizó la solicitud verificación de Certificación de Eficiencia de Filtración Bacteriana (BFE) al Laboratorios Nelson al correo [reportauthentication@nelsonlabs.com](mailto:reportauthentication@nelsonlabs.com), el día 23 de enero de 2024 a horas 14:24; obteniéndose respuesta el día 24 de enero de 2024 a horas 12:24, respondiendo: **"Hemos comparado los informes proporcionados con los registros oficiales en**



*nuestro archivo de control de documentos seguros y la autenticidad de cada informe se enumera de la siguiente manera:*

- 1558072 - NO - Auténtico
- 1457040 - NO - Auténtico
- 1012898 - NO - Auténtico
- 1147982 - NO - Auténtico
- 1575174 - Auténtico
- 1012898 - NO - Auténtico
- 1557454 - NO - Auténtico

El certificado presentado **NO ES AUTÉNTICO**, se adjunta el sustento a la presente acta.

Por lo tanto, la oferta del postor **LABORATORIOS BARTON S.A.C.**, es declarada **NO ADMITIDA**, por unanimidad.

- Para el caso del postor **L & M MEDICAL SUPPLIES SOCIEDAD ANONIMA CERRADA**, se determina que la oferta presentada, **NO CUMPLE** con las características, requisitos funcionales y condiciones de las especificaciones técnicas, documentos de presentación obligatoria establecidas en las Bases, según el siguiente detalle:

- En folio 34-35 presenta el Certificado de Eficiencia de Filtración Bacteriana con número de estudio: 1557454-S01, sobre el presente documento se realizó la solicitud verificación de Certificación de Eficiencia de Filtración Bacteriana (BFE) al Laboratorios Nelson al correo reportauthentication@nelsonlabs.com, el día 23 de enero de 2024 a horas 14:24; obteniéndose respuesta el día 24 de enero de 2024 a horas 12:24, respondiendo: ***"Hemos comparado los informes proporcionados con los registros oficiales en nuestro archivo de control de documentos seguros y la autenticidad de cada informe se enumera de la siguiente manera:***

- 1558072 - NO - Auténtico
- 1457040 - NO - Auténtico
- 1012898 - NO - Auténtico
- 1147982 - NO - Auténtico
- 1575174 - Auténtico
- 1012898 - NO - Auténtico
- 1557454 - NO - Auténtico

El certificado presentado **NO ES AUTÉNTICO**, se adjunta el sustento a la presente acta.

Por lo tanto, la oferta del postor **L & M MEDICAL SUPPLIES SOCIEDAD ANONIMA CERRADA**, es declarada **NO ADMITIDA**, por unanimidad.

- Para el caso del postor **CORPORACION ABANTO'S S.A.C. DIVISION LABORATORIO**, se determina que la oferta presentada, **NO CUMPLE** con las características, requisitos funcionales y condiciones de las especificaciones técnicas, documentos de presentación obligatoria establecidas en las Bases, según el siguiente detalle:

- En folio 23-24 presenta el Certificado de Eficiencia de Filtración Bacteriana con número de estudio: 1558072-S01, sobre el presente documento se realizó la solicitud verificación de Certificación de Eficiencia de Filtración Bacteriana (BFE) al Laboratorios Nelson al correo reportauthentication@nelsonlabs.com, el día 23 de enero de 2024 a horas 14:24; obteniéndose respuesta el día 24 de enero de 2024 a horas 12:24, respondiendo: ***"Hemos comparado los informes proporcionados con los registros oficiales en nuestro archivo de control de documentos seguros y la autenticidad de cada informe se enumera de la siguiente manera:***

- 1558072 - NO - Auténtico
- 1457040 - NO - Auténtico
- 1012898 - NO - Auténtico
- 1147982 - NO - Auténtico
- 1575174 - Auténtico
- 1012898 - NO - Auténtico
- 1557454 - NO - Auténtico

El certificado presentado **NO ES AUTÉNTICO**, se adjunta el sustento a la presente acta.



GOBIERNO  
REGIONAL  
CALLAO

LICITACION PUBLICA N° 014-2023-HNDAC  
PRIMERA CONVOCATORIA



Por lo tanto, la oferta del postor **CORPORACION ABANTO'S S.A.C. DIVISION LABORATORIO**, es declarada **NO ADMITIDA**, por unanimidad.

- Para el caso del postor **DROCSA E.I.R.L.**, se determina que la oferta presentada, **CUMPLE** con las características, requisitos funcionales y condiciones de las especificaciones técnicas, documentos de presentación obligatoria establecidas en las Bases, se detalla lo siguiente:

- En folio 17-21 presenta el Certificado de Eficiencia de Filtración Bacteriana con número de estudio: 1558072-S01, sobre el presente documento se realizó la solicitud verificación de Certificación de Eficiencia de Filtración Bacteriana (BFE) al Laboratorios Nelson al correo reportauthentication@nelsonlabs.com, el día 23 de enero de 2024 a horas 14:24; obteniéndose respuesta el día 24 de enero de 2024 a horas 12:24, respondiendo: ***"Hemos comparado los informes proporcionados con los registros oficiales en nuestro archivo de control de documentos seguros y la autenticidad de cada informe se enumera de la siguiente manera:***

- 1558072 - NO - Auténtico
- 1457040 - NO - Auténtico
- 1012898 - NO - Auténtico
- 1147982 - NO - Auténtico
- 1575174 - Auténtico
- 1012898 - NO - Auténtico
- 1557454 - NO - Auténtico

El certificado presentado **ES AUTÉNTICO**, se adjunta el sustento a la presente acta.

El Presidente Titular de Comité de Selección Beto Orlando Lozada Mena y el Primer Miembro Titular del Comité de Selección Merlita Tanchiva Piñero, señalan lo siguiente:

- **NO CUMPLE** con lo solicitado en el literal h) Copia Simple del Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis, de acuerdo a lo establecido en las especificaciones técnicas, se solicita que ***El Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis presentado deberá consignar el lote de la tela no tejida SMS, correspondiente al CERTIFICADO DE EFICIENCIA DE FILTRACION BACTERIANA (BFE) solicitado***, asimismo se solicita en el literal i) Copia simple del Certificado de Eficiencia de Filtración Bacteriana (BFE), de acuerdo a lo establecido en las especificaciones técnicas ***Emitido para el lote de la tela no tejida SMS del producto***, motivo de la adquisición, por un laboratorio ajeno al fabricante y acreditado por INACAL.

Sin embargo en el certificado BFE presentado en folios 17-21 para acreditar lo solicitado en el literal i) **Copia simple del certificado de eficiencia de filtración bacteriana BFE**, presenta documentación correspondiente a un **Numero de estudio: 1575174-S01** que indica **TELA NO TEJIDA SMS/SMS+PE/SMMS/SSMMS/REFORZADA/LAMINADA/DE30GR/35GR/40GR/45GR/50GR/55GR/60GR/65GR MEDICLOTHS ANALISADA CON UN RESULTADO DE ESTUDIO BFE DE 99.99%** y en los Protocolo de Análisis presentados en folios 14-16, está consignado un numero de Estudio el mismo que No expresa Número de Lote solicitado en el literal h), en dichos protocolos se consigna en la parte superior **N° DE ESTUDIO EFICIENCIA DE FILTRACION BACTERIANA (BFE) DE LA TELA SMS: 1575174-S01**.

A pesar de no cumplir con el literal h) de las bases integradas y **basado en la documentación presentada y verificada para el producto terminado por el proveedor** el Presidente Titular de Comité de Selección Beto Orlando Lozada Mena y el Primer Miembro Titular del Comité de Selección Merlita Tanchiva Piñero, dan por **ADMITIDA** la oferta del Postor **DROCSA E.I.R.L.**

El Segundo Miembro Titular de Comité de Selección José Javier Flores Dulanto, señala lo siguiente:

- **NO CUMPLE** con lo solicitado en el literal h) Copia Simple del Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis, de acuerdo a lo establecido en las especificaciones técnicas, se solicita que ***El Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis presentado deberá***



**consignar el lote de la tela no tejida SMS, correspondiente al CERTIFICADO DE EFICIENCIA DE FILTRACION BACTERIANA (BFE) solicitado**, asimismo se solicita en el literal i) Copia simple del Certificado de Eficiencia de Filtración Bacteriana (BFE), de acuerdo a lo establecido en las especificaciones técnicas **Emitido para el lote de la tela no tejida SMS del producto**, motivo de la adquisición, por un laboratorio ajeno al fabricante y acreditado por INACAL.

El certificado BFE presentado en folios 17-21 para acreditar lo solicitado en el literal i) corresponde al **Número de estudio: 1575174-S01** y en los Protocolo de Análisis presentados en folios 14-16, para acreditar lo solicitado en el literal h) se consigna en la parte superior **N° DE ESTUDIO EFICIENCIA DE FILTRACION BACTERIANA (BFE) DE LA TELA SMS: 1575174-S01, no se indica a que lote de tela pertenece**, según lo solicitado en las especificaciones técnicas de las Bases integradas del presente procedimiento de selección.

Al no haber cumplido con el literal h) Copia Simple del Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis, de acuerdo a lo establecido en las especificaciones técnicas, se solicita que **El Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis presentado deberá consignar el lote de la tela no tejida SMS, correspondiente al CERTIFICADO DE EFICIENCIA DE FILTRACION BACTERIANA (BFE) solicitado** en las bases integradas el Segundo Miembro Titular de Comité de Selección José Javier Flores Dulanto, declara **NO ADMITIDA** la oferta del postor **DROCSA E.I.R.L.**

#### CONCLUSION:

Por lo tanto, de acuerdo al artículo 46, numeral 46.2 y 46.3 del Reglamento de la ley de contrataciones, la oferta del postor **DROCSA E.I.R.L.**, es declarada **ADMITIDA** por mayoría dos votos a favor y uno discrepante.

- Para el caso del postor **CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.**, se determina que la oferta presentada, **NO CUMPLE** con la documentación de presentación obligatoria, características, requisitos funcionales y condiciones de las especificaciones técnicas establecidas en las Bases, según el detalle siguiente:

- En el Anexo 01 FICHA TECNICA

SUB ITEM N° 1.1: MANDIL DESCARTABLE NO ESTERIL TALLA M

SUB ITEM N° 1.2: MANDIL DESCARTABLE NO ESTERIL TALLA L

SUB ITEM N° 1.3: MANDIL DESCARTABLE NO ESTERIL TALLA XL

Materia y Características: se solicita, Documento de **Eficiencia de Protección Bacteriana (BFE) mayor o igual al 98%** acreditado por un laboratorio ajeno al fabricante y acreditado por INACAL.

En folio 19-20 presenta informe de Resultados N° 22-0141F, donde se consigna el Porcentaje de eficiencia de filtración bacteriana (%) 97.04 %, asimismo en folios 13-18 Protocolo de Análisis de Producto Ofertado se consigna eficiencia de filtración bacteriana (BFE) 97.04%, no cumpliendo con lo solicitado.

- **NO CUMPLE** con lo solicitado en el literal h) Copia Simple del Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis, de acuerdo a lo establecido en las especificaciones técnicas, se solicita que **El Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis presentado deberá consignar el lote de la tela no tejida SMS, correspondiente al CERTIFICADO DE EFICIENCIA DE FILTRACION BACTERIANA (BFE) solicitado**, asimismo se solicita en el literal i) Copia simple del Certificado de Eficiencia de Filtración Bacteriana (BFE), de acuerdo a lo establecido en las especificaciones técnicas **Emitido para el lote de la tela no tejida SMS del producto**, motivo de la adquisición, por un laboratorio ajeno al fabricante y acreditado por INACAL.

El certificado BFE presentado en folios 19-20 para acreditar lo solicitado en el literal i) corresponde a **TELA NO TEJIDA DE POLIPROPILENO SMS LOTE S-1802-024 (GRAMAJE 40 g)** y en los Protocolo de Análisis presentados en folios 13-18, para acreditar lo solicitado en el literal h) se consigna en **ESPECIFICACIONES MATERIA PRIMA Lote: S-1802-024**, según lo solicitado en las especificaciones técnicas de las Bases integradas del presente procedimiento de selección, sin embargo el **LABORATORIO M&G S.A.S.** no se encuentra **ACREDITADO POR INACAL**.





Nº	FACTOR DE EVALUACION	PUNTAJE TOTAL	DROCSA E.J.R.L.	EROS MEDIC S.A.C.
1	1A. PRECIO	100.00	68.25	100.00
	TOTAL		68.25	100.00
	ORDEN DE PRELACIÓN		2°	1°





Visto los resultados, se procede a elaborar el cuadro de prelación, de acuerdo a los puntajes obtenidos:

N°	POSTOR	PUNTAJE TECNICO	PUNTAJE TOTAL	ORDEN DE PRELACION
1	DROCSA E.I.R.L.	68.25	68.25	2°
1	EROS MEDIC S.A.C.	100.00	100.00	1°

Acto seguido, conforme lo establecido el comité de selección procede a verificar el cumplimiento de los requisitos de calificación establecidos en las bases integradas de los postores que obtuvieron el primer y segundo lugar en el orden de prelación; obteniéndose el siguiente resultado:

RESUMEN

Descripción	
A.	CAPACIDAD LEGAL - HABILITACION
B.	EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

DROCSA E.I.R.L.	EROS MEDIC S.A.C.
CUMPLE	CUMPLE
CUMPLE	CUMPLE

Visto los resultados de la calificación, los integrantes del comité de selección, por **MAYORIA**, dan por aprobados los resultados de la evaluación y calificación de las ofertas, de acuerdo con el análisis efectuado y el cuadro de evaluación de ofertas que forman parte de la presente acta, determinando lo siguiente:

- Otorgar la Buena Pro en el procedimiento de selección LICITACION PUBLICA N° 014-2023-HNDAC, para la "ADQUISICIÓN DE EQUIPO DE PROTECCIÓN PERSONAL – VESTIMENTA (MANDIL DESCARTABLE NO ESTERIL TALLA M, L y XL) PARA EL DEPARTAMENTO DE ATENCIÓN AMBULATORIA Y HOSPITALIZACIÓN DEL HOSPITAL DANIEL ALCIDES CARRION CALLAO", al postor **EROS MEDIC S.A.C.S.A.C.** por el monto de **S/ 866,556.00 (Ochocientos Sesenta y Seis Mil Quinientos Cincuenta y Seis y 00/100 Soles)**.
- Publicar la presente acta en el SEACE v3.0., una vez obtenido el cambio de constancia de previsión presupuestal 2023 por certificado de crédito presupuestario 2024 y constancia de previsión presupuestal 2025, el cual será solicitado por la Oficina de Logística.

No habiendo otro asunto que tratar, efectuada la lectura a la presente, se da por terminada la presente sesión, en acto de fe y plena conformidad; se suscribe el presente documento.

**Beto Orlando Lozada Mena**  
Presidente Titular del Comité de Selección

**Merlita Tanchiva Piñeiro**  
Primer Miembro Titular del  
Comité de Selección

**José Javier Flores Dulanto**  
Segundo Miembro Titular del  
Comité de Selección

# LICITACION PUBLICA N° 014-2023-HNDAC

## ADQUISICIÓN DE EQUIPO DE PROTECCIÓN PERSONAL – VESTIMENTA (MANDIL DESCARTABLE NO ESTERIL TALLA M, L y XL) PARA EL DEPARTAMENTO DE ATENCIÓN AMBULATORIA Y HOSPITALIZACIÓN DEL HOSPITAL DANIEL ALCIDES CARRION CALLAO

### CUADRO DE ADMISION DE OFERTAS ELECTRÓNICAS

Documentos para la Admisión de la Oferta	DANI MED IMPORT S.A.C.	R & G SEGURIDAD E HIGIENE INDUSTRIAL S.A.C.	LABORATORIOS BARTON S.A.C.	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	DROCSA E.I.R.L.	L & M MEDICAL SUPPLIES S.A.C.	CORPORACION ABANTO S.S.A.C. DIVISION LABORATORIO	CONSORCIO CORPORACION JOLUCAVA S.A.C.	EROS MEDIC S.A.C.
	CONDICIÓN	CONDICIÓN	CONDICIÓN	CONDICIÓN	CONDICIÓN	CONDICIÓN	CONDICIÓN	CONDICIÓN	CONDICIÓN
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
b) Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
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)	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
e) Copia simple de Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente, de acuerdo a lo establecido en las especificaciones técnicas.	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
f) Copia Simple de Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM) de acuerdo a lo establecido en las especificaciones técnicas	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
g) Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA), de acuerdo a lo establecido en las especificaciones técnicas	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA *	PRESENTA
h) Copia Simple del Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis, de acuerdo a lo establecido en las especificaciones técnicas.	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA *	PRESENTA
i) Copia simple del Certificado de Eficiencia de Filtración Bacteriana (BFE), de acuerdo a lo establecido en las especificaciones técnicas	PRESENTA*	PRESENTA *	PRESENTA *	PRESENTA *	PRESENTA *	PRESENTA *	PRESENTA *	PRESENTA *	PRESENTA *
j) Declaración jurada de Compromiso de Canje y/o Reposición por defectos o vicios ocultos	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
k) Hoja de Presentación del Producto, de acuerdo a lo establecido en las especificaciones técnicas.	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
l) Presentación de una muestra de acuerdo a lo establecido en las especificaciones técnicas.	PRESENTA	PRESENTA MUESTRA NO CUMPLE	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA *	PRESENTA
m) Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
n) 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	NO CORRESPONDE	NO CORRESPONDE	NO CORRESPONDE	NO CORRESPONDE	NO CORRESPONDE	NO CORRESPONDE	NO CORRESPONDE	NO CORRESPONDE
o) El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
Documentos para acreditar los Requisitos de Calificación	DANI MED IMPORT S.A.C.								
Incorporar en la oferta los documentos que acreditan los "Requisitos de Calificación" que se detallan en el numeral 3.2 del Capítulo III de la presente sección de las bases	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
Resultado	NO ADMITIDA	NO ADMITIDA	NO ADMITIDA	NO ADMITIDA	ADMITIDA	NO ADMITIDA	NO ADMITIDA	NO ADMITIDA	ADMITIDA
Observaciones	SE DETALLA EN EL ACTA	SE DETALLA EN EL ACTA	SE DETALLA EN EL ACTA	SE DETALLA EN EL ACTA	SE DETALLA EN EL ACTA	SE DETALLA EN EL ACTA	SE DETALLA EN EL ACTA	SE DETALLA EN EL ACTA	SE DETALLA EN EL ACTA

# LICITACION PUBLICA N° 014-2023-HNDAC

## ADQUISICIÓN DE EQUIPO DE PROTECCIÓN PERSONAL - VESTIMENTA (MANDIL DESCARTABLE NO ESTERIL TALLA M, L y XL) PARA EL DEPARTAMENTO DE ATENCIÓN AMBULATORIA Y HOSPITALIZACIÓN DEL HOSPITAL DANIEL ALCIDES CARRION CALLAO

### FACTORES DE EVALUACIÓN

FACTOR DE EVALUACIÓN	PUNTAJE / METODOLOGIA PARA SU ASIGNACION	DROCSA E.I.R.L.		EROS MEDIC S.A.C.	
A. PRECIO		OFERTA	FOLIO	OFERTA	FOLIO
<b>Evaluación:</b> Se evaluará considerando el precio ofertado por el postor. <b>Acreditación:</b> Se acreditará mediante el documento que contiene el precio de la oferta (Anexo N° 6)	La evaluación consistirá en otorgar el máximo puntaje a la oferta de precio más bajo y otorgar a las demás ofertas puntajes inversamente proporcionales a sus respectivos precios, según la siguiente fórmula: $Pi = \frac{Om \times PMP}{Oi}$ i= Oferta Pi= Puntaje de la oferta a evaluar Oi=Precio i Om= Precio de la oferta más baja PMP=Puntaje máximo del precio	S/ 1,269,600.00	30	S/ 866,556.00	62
PUNTAJE TOTAL	100.00	68.25	PUNTAJE	100.00	PUNTAJE

### RESUMEN

N°	FACTOR DE EVALUACION	PUNTAJE TOTAL	DROCSA E.I.R.L.		EROS MEDIC S.A.C.	
1	A. PRECIO	100.00	68.25		100.00	
TOTAL			68.25		100.00	
ORDEN DE PRELACIÓN			2°		1°	





# LICITACION PUBLICA N° 014-2023-HNDAC

## ADQUISICIÓN DE EQUIPO DE PROTECCIÓN PERSONAL - VESTIMENTA (MANDIL DESCARTABLE NO ESTERIL TALLA M, L y XL) PARA EL DEPARTAMENTO DE ATENCIÓN AMBULATORIA Y HOSPITALIZACIÓN DEL HOSPITAL DANIEL ALCIDES CARRION CALLAO

### A. CAPACIDAD LEGAL - HABILITACION

Nº	Descripción
	Resolucion de Autorizacion Sanitaria de Funcionamiento.
	<b>RESULTADO</b>

DROCSA E.I.R.L.		EROS MEDIC S.A.C.	
PRESENTA	Folios	PRESENTA	Folios
SI	32-35	SI	63-65
CUMPLE		CUMPLE	

### B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

Nº	Descripción
	<p>Requisitos: El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/ 2' 000,000.00 (Dos Millones y 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.</p> <p>Se consideran bienes similares a los siguientes: pantalón descartable no estéril, chaqueta descartable no estéril, mascarilla quirúrgica 3 pliegues, respiradores N95, gorro de enfermera descartable no estéril, Cubre calzados Descartables No Estériles, Mameluco Descartable No Estéril y Mascarillas KN95. kit de chaqueta y pantalón descartable no estéril.</p> <p>Acreditación: 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</p>
	<b>RESULTADO</b>

DROCSA E.I.R.L.		EROS MEDIC S.A.C.	
PRESENTA	Folios	PRESENTA	Folios
SI PRESENTA 04 CONTRATACIONES POR EL MONTO DE S/ 4' 342,791.041	36-71	SI PRESENTA 02 CONTRATACIONES POR EL MONTO DE S/ 2' 454,030.00	66-89
CUMPLE		CUMPLE	

### RESUMEN

	Descripción
A.	CAPACIDAD LEGAL - HABILITACION
B.	EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

DROCSA E.I.R.L.		EROS MEDIC S.A.C.	
CUMPLE		CUMPLE	
CUMPLE		CUMPLE	

### FORMATO DE EVALUACION N° 1

Dispositivo medico:

Postor:

CONSORCIO CORPORATIVO TOLUCA SAC

N°	Documentos técnicos	Cumple	No cumple	Mecanismo para determinar el cumplimiento
1	Registro sanitario o certificado de registro sanitario vigente	SI		Inspección visual
2	Copia simple del certificado de análisis o protocolo de análisis o documento equivalente.	SI		Inspección visual
3	Copia simple del certificado de eficiencia de filtración bacteriana (BFE).		NO	Inspección visual
4	Rotulado del envase inmediato y/o mediano	SI		Inspección visual

Resultado Final:

NO CUMPLE BFE FALSO

a) Aspectos a verificar en la muestra del dispositivo medico ofertado según formato de evaluación N° 2.

### FORMATO DE EVALUACION N° 2

Dispositivo medico:

Postor:

CONSORCIO CORPORATIVO TOLUCA SAC

N°	Aspectos a verificar	Cumple	No Cumple	Mecanismo para determinar el cumplimiento
1	Envase inmediato o primario: contenido del rotulado (nombre del epp, número de lote, vigencia del bien o fecha de fabricación, especificación de la conservación y almacenamiento, nombre, dirección y RUC del fabricante o importador o distribuidor responsable).	SI		Inspección visual
2	Acabado: Las partes del dispositivo que vayan a estar en contacto con el portador no deben poseer bordes cortantes o rebabas.	SI		Inspección visual y táctil
3	Material: tela no tejida celulosa o polipropileno con proceso de tratamiento SMS (SPUNBOND-MELT-BLOWN - SPUNBOND)	SI		Inspección visual, complementado con protocolo de análisis.
4	Cuello: redondo con cinta de cuello de doble doblez, con dos tiras de ajuste.	SI		Método de análisis: organoléptico visual y táctil, complementado con prueba física.
5	Color de tela: según especificación técnica	SI		Inspección visual
6	Mangas: tipo circular (medidas según EETT) TALLA LARGO 64 (75) XL ANCHO 29 (33)		NO	Método de análisis: organoléptico visual, complementado con prueba física, verificación de medidas.
7	Puños: tipo RIBB (medidas)	SI		Método de análisis: organoléptico visual, complementado con prueba física, verificación de medidas.
8	Dimensiones de las tallas: medidas según EETT. TALLA LARGO 136 (145) XL ANCHO 163 (175)		NO	Método de análisis: organoléptico visual y táctil, complementado con prueba física, verificación de medidas.
9	Resistencia a la penetración de líquidos y fluidos, permeabilidad.	SI		Método de análisis: organoléptico visual, complementado con prueba física y protocolo de análisis.

10	Resistencia a la rotura	Si	Método de análisis: organoléptico visual, complementado con prueba física.
11	Gramaje	Si	Método de análisis: organoléptico visual, complementado con protocolo de análisis.
12	Condición biológica: Aséptico No estéril.	Si	Verificación con protocolo de análisis.
13	Tratamiento antiestático	Si	Verificación con protocolo de análisis.
14	Doble costura	Si	Método de análisis: organoléptico visual, complementado con prueba física.

Resultado Final

NO

Conforme  
TAMU SL

*[Signature]*

*[Signature]*

*[Signature]*

### FORMATO DE EVALUACION N° 1

Dispositivo medico: MANDIL DESCARTABLE NO ESTERIL TALLA M-L-XL  
 Postor: EROS MEDIC

N°	Documentos técnicos	Cumple	No cumple	Mecanismo para determinar el cumplimiento
1	Registro sanitario o certificado de registro sanitario vigente	SI		Inspección visual
2	Copia simple del certificado de análisis o protocolo de análisis o documento equivalente	SI		Inspección visual
3	Copia simple del certificado de eficiencia de filtración bacteriana (BFE).	SI		Inspección visual
4	Rotulado del envase inmediato y/o mediato	SI		Inspección visual
Resultado Final		SI		cumple

- a) Aspectos a verificar en la muestra del dispositivo medico ofertado según formato de evaluación N° 2.

### FORMATO DE EVALUACION N° 2

Dispositivo medico: MANDIL DESCARTABLE TALLA M-L-XL  
 Postor: EROS MEDIC

N°	Aspectos a verificar	Cumple	No Cumple	Mecanismo para determinar el cumplimiento
1	Envase inmediato o primario: contenido del rotulado (nombre del epp, número de lote, vigencia del bien o fecha de fabricación, especificación de la conservación y almacenamiento, nombre-dirección y RUC del fabricante o importador o distribuidor responsable.	SI		Inspección visual
2	Acabado: Las partes del dispositivo que vayan a estar en contacto con el portador no deben poseer bordes cortantes o rebabas.	SI		Inspección visual y táctil
3	Material: tela no tejida celulosa o polipropileno con proceso de tratamiento SMS (SPUNBOND-MELT-BLOWN – SPUNBOND)	SI		Inspección visual, complementado con protocolo de análisis.
4	Cuello: redondo con cinta de cuello de doble doblez, con dos tiras de ajuste.	SI		Método de análisis: organoléptico visual y táctil, complementado con prueba física.
5	Color de tela: según especificación técnica	SI		Inspección visual
6	Mangas: tipo circular (medidas según EETT)	SI		Método de análisis: organoléptico visual, complementado con prueba física, verificación de medidas.
7	Puños: tipo RIBB (medidas)	SI		Método de análisis: organoléptico visual, complementado con prueba física, verificación de medidas.
8	Dimensiones de las tallas: medidas según EETT.	SI		Método de análisis: organoléptico visual y táctil, complementado con prueba física, verificación de medidas.
9	Resistencia a la penetración de líquidos y fluidos, permeabilidad.	SI		Método de análisis: organoléptico visual, complementado con prueba física y protocolo de análisis.



10	Resistencia a la rotura	Sí		Método de análisis: organoléptico visual, complementado con prueba física.
11	Gramaje	Sí		Método de análisis: organoléptico visual, complementado con protocolo de análisis.
12	Condición biológica: Aséptico No estéril.	Sí		Verificación con protocolo de análisis.
13	Tratamiento antiestático	Sí		Verificación con protocolo de análisis.
14	Doble costura	Sí		Método de análisis: organoléptico visual, complementado con prueba física.
Resultado Final		Sí		<u>Cumple</u>

*[Signature]*

*[Signature]*

*[Signature]*

# FORMATO DE EVALUACION N° 1

Dispositivo medico: MANDIL DE CANTABIA TALLAS M-L-XL  
 Postor: R. y G. SEGURIDAD E HIGIENE INDUSTRIAL

N°	Documentos técnicos	Cumple	No cumple	Mecanismo para determinar el cumplimiento
1	Registro sanitario o certificado de registro sanitario vigente	Si		Inspección visual
2	Copia simple del certificado de análisis o protocolo de análisis o documento equivalente	Si		Inspección visual
3	Copia simple del certificado de eficiencia de filtración bacteriana (BFE)		NO	Inspección visual
4	Rotulado del envase inmediato y/o mediato	Si		Inspección visual
Resultado Final			NO	CUMPLE

a) Aspectos a verificar en la muestra del dispositivo medico ofertado según formato de evaluación N° 2.

## FORMATO DE EVALUACION N° 2

Dispositivo medico: MANDIL DE CANTABIA TALLAS M-L-XL  
 Postor: R. y G. SAR

N°	Aspectos a verificar	Cumple	No Cumple	Mecanismo para determinar el cumplimiento
1	Envase inmediato o primario: contenido del rotulado (nombre del epp, número de lote, vigencia del bien o fecha de fabricación, especificación de la conservación y almacenamiento, nombre, dirección y RUC del fabricante o importador o distribuidor responsable).	Si		Inspección visual
2	Acabado: Las partes del dispositivo que vayan a estar en contacto con el portador no deben poseer bordes cortantes o rebabas.	Si		Inspección visual y táctil
3	Material: tela no tejida, celulosa o polipropileno con proceso de tratamiento SMS (SPUNBOND-MELT-BLOWN - SPUNBOND)	Si		Inspección visual, complementado con protocolo de análisis.
4	Cuello: redondo con cinta de cuello de doble doblez, con dos tiras de ajuste.	Si		Método de análisis: organoléptico visual y táctil, complementado con prueba física.
5	Color de tela: según especificación técnica	Si		Inspección visual
6	Mangas: tipo circular (medidas según EETT)	Si		Método de análisis: organoléptico visual, complementado con prueba física, verificación de medidas.
7	Puños: tipo RIBB (medidas)	Si		Método de análisis: organoléptico visual, complementado con prueba física, verificación de medidas.
8	Dimensiones de las tallas: medidas según EETT. T-M = Manga 49 x 26 cm T-L = Manga 53 x 27 cm T-XL = Manga 56 x 31 cm		NO	Método de análisis: organoléptico visual y táctil, complementado con prueba física, verificación de medidas.
9	Resistencia a la penetración de líquidos y fluidos, permeabilidad.	Si		Método de análisis: organoléptico visual, complementado con prueba física y protocolo de análisis.

10	Resistencia a la rotura	Si		Método de análisis: organoléptico visual, complementado con prueba física.
11	Gramaje 40	Si		Método de análisis: organoléptico visual, complementado con protocolo de análisis.
12	Condición biológica: Aséptico No. estéril.	Si		Verificación con protocolo de análisis.
13	Tratamiento antiestático	Si		Verificación con protocolo de análisis.
14	Doble costura TERMOSELADO.		NO	Método de análisis: organoléptico visual, complementado con prueba física.
Resultado Final			NO	

*[Signature]*

*[Signature]*

NO cumple

*[Signature]*

# FORMATO DE EVALUACION N° 1

Dispositivo medico: MANDIL DESMONTABLE  
 Postor: ARONIMO BARTON S.A.C

TALLA M-L-XL

N°	Documentos técnicos	Cumple	No cumple	Mecanismo para determinar el cumplimiento
1	Registro sanitario o certificado de registro sanitario vigente	SI		Inspección visual
2	Copia simple del certificado de análisis o protocolo de análisis o documento equivalente	SI		Inspección visual
3	Copia simple del certificado de eficiencia de filtración bacteriana (BFE)		NO	Inspección visual
4	Rotulado del envase inmediato y/o mediano	SI		Inspección visual
Resultado Final:			NO	CUMPLE

a) Aspectos a verificar en la muestra del dispositivo medico ofertado según formato de evaluación N° 2.

## FORMATO DE EVALUACION N° 2

Dispositivo medico: MANDIL DESMONTABLE  
 Postor: ARONIMO BARTON S.A.C

TALLA M-L-XL

N°	Aspectos a verificar	Cumple	No Cumple	Mecanismo para determinar el cumplimiento
1	Envase inmediato o primario: contenido del rotulado (nombre del epp, número de lote, vigencia del bien o fecha de fabricación, especificación de la conservación y almacenamiento, nombre, dirección y RUC del fabricante o importador o distribuidor responsable).	SI		Inspección visual
2	Acabado: Las partes del dispositivo que vayan a estar en contacto con el portador no deben poseer bordes cortantes o rebabas.	SI		Inspección visual y táctil
3	Material: tela no tejida celulosa o polipropileno con proceso de tratamiento SMS (SPUNBOND-MELT-BLOWN - SPUNBOND)	SI		Inspección visual, complementado con protocolo de análisis
4	Cuello: redondo con cinta de cuello de doble doblez, con dos tiras de ajuste.	SI		Método de análisis: organoléptico visual y táctil, complementado con prueba física.
5	Color de tela: según especificación técnica	SI		Inspección visual
6	Mangas: tipo circular (medidas según EETT)	SI		Método de análisis: organoléptico visual, complementado con prueba física; verificación de medidas
7	Puños: tipo RIBB (medidas)	SI		Método de análisis: organoléptico visual; complementado con prueba física; verificación de medidas
8	Dimensiones de las tallas: medidas según EETT.	SI		Método de análisis: organoléptico visual y táctil, complementado con prueba física; verificación de medidas
9	Resistencia a la penetración de líquidos y fluidos, permeabilidad.	SI		Método de análisis: organoléptico visual, complementado con prueba física y protocolo de análisis.

10	Resistencia a la rotura	Si	Método de análisis: organoléptico visual, complementado con prueba física.
11	Gramaje	Si	Método de análisis: organoléptico visual, complementado con protocolo de análisis.
12	Condición biológica: Aséptico No. estéril.	Si	Verificación con protocolo de análisis.
13	Tratamiento antiestático	Si	Verificación con protocolo de análisis.
14	Doble costura	Si	Método de análisis: organoléptico visual, complementado con prueba física.
Resultado Final		Si	

NO CUMPLE

*[Signature]*

*[Signature]*

*[Signature]*

# FORMATO DE EVALUACION N° 1

Dispositivo medico: MANDIL DESCARTABLE TALLA M-L-XL  
 Postor: L.M. MEDICAL SUPPLIES S.A.C

N°	Documentos técnicos	Cumple	No cumple	Mecanismo para determinar el cumplimiento
1	Registro sanitario o certificado de registro sanitario vigente	Si		Inspección visual
2	Copia simple del certificado de análisis o protocolo de análisis o documento equivalente	Si		Inspección visual
3	Copia simple del certificado de eficiencia de filtración bacteriana (BFE)		NO	Inspección visual
4	Rotulado del envase inmediato y/o mediano	Si		Inspección visual

Resultado Final:

NO CUMPLE

a) Aspectos a verificar en la muestra del dispositivo medico ofertado según formato de evaluación N° 2.

## FORMATO DE EVALUACION N° 2

Dispositivo medico: MANDIL DESCARTABLE TALLA M-L-XL  
 Postor: L.M. MEDICAL SUPPLIES S.A.C

N°	Aspectos a verificar	Cumple	No Cumple	Mecanismo para determinar el cumplimiento
1	Envase inmediato o primario: contenido del rotulado (nombre del epp, número de lote, vigencia del bien o fecha de fabricación, especificación de la conservación y almacenamiento, nombre dirección y RUC del fabricante o importador o distribuidor responsable).	Si		Inspección visual
2	Acabado: Las partes del dispositivo que vayan a estar en contacto con el portador no deben poseer bordes cortantes o rebabas.	Si		Inspección visual y táctil
3	Material: tela no tejida, celulosa o polipropileno con proceso de tratamiento SMS (SPUNBOND-MELT-BLOWN - SPUNBOND)	Si		Inspección visual, complementado con protocolo de análisis
4	Cuello: redondo con cinta de cuello de doble doblez, con dos tiras de ajuste.	Si		Método de análisis: organoléptico visual y táctil, complementado con prueba física.
5	Color de tela: según especificación técnica	Si		Inspección visual
6	Mangas: tipo circular (medidas según EETT)	Si		Método de análisis: organoléptico visual, complementado con prueba física, verificación de medidas
7	Puños: tipo RIBB (medidas)	Si		Método de análisis: organoléptico visual, complementado con prueba física, verificación de medidas
8	Dimensiones de las tallas: medidas según EETT	Si		Método de análisis: organoléptico visual y táctil, complementado con prueba física, verificación de medidas
9	Resistencia a la penetración de líquidos y fluidos, permeabilidad.	Si		Método de análisis: organoléptico visual, complementado con prueba física y protocolo de análisis

10	Resistencia a la rotura	Si	Método de análisis: organoléptico visual, complementado con prueba física.
11	Gramaje	Si	Método de análisis: organoléptico visual, complementado con protocolo de análisis.
12	Condición biológica: Aséptico No. estéril.	Si	Verificación con protocolo de análisis.
13	Tratamiento antiestático	Si	Verificación con protocolo de análisis.
14	Doble costura	Si	Método de análisis: organoléptico visual, complementado con prueba física.
Resultado Final		Si	

*[Signature]*

NO CUMPLE  
*[Signature]*

*[Signature]*



### FORMATO DE EVALUACION N° 1

Dispositivo medico: MANDIL DESMONTABLE  
 Postor: CORPORACION ABANTO S.A.C

TALLA M-L-XL

N°	Documentos técnicos	Cumple	No cumple	Mecanismo para determinar el cumplimiento
1	Registro sanitario o certificado de registro sanitario vigente	SI		Inspección visual
2	Copia simple del certificado de análisis o protocolo de análisis o documento equivalente	SI		Inspección visual
3	Copia simple del certificado de eficiencia de filtración bacteriana (BFE)		NO	Inspección visual
4	Rotulado del envase inmediato y/o mediato	SI		Inspección visual
Resultado Final:			NO	<u>CUMPLE</u>

a) Aspectos a verificar en la muestra del dispositivo medico ofertado según formato de evaluación N° 2.

### FORMATO DE EVALUACION N° 2

Dispositivo medico: MANDIL DESMONTABLE  
 Postor: CORPORACION ABANTO S.A.C

TALLA M-L-XL

N°	Aspectos a verificar	Cumple	No Cumple	Mecanismo para determinar el cumplimiento
1	Envase inmediato o primario: contenido del rotulado (nombre del epp, número de lote, vigencia del bien o fecha de fabricación, especificación de la conservación y almacenamiento, nombre dirección y RUC del fabricante o importador o distribuidor responsable).	SI		Inspección visual
2	Acabado: Las partes del dispositivo que vayan a estar en contacto con el portador no deben poseer bordes cortantes o rebabas.	SI		Inspección visual y táctil
3	Material: tela no tejida celulosa o polipropileno con proceso de tratamiento SMS (SPUNBOND-MELT-BLOWN - SPUNBOND)	SI		Inspección visual, complementado con protocolo de análisis
4	Cuello: redondo con cinta de cuello de doble doblez, con dos tiras de ajuste.	SI		Método de análisis: organoléptico visual y táctil, complementado con prueba física.
5	Color de tela: según especificación técnica	SI		Inspección visual
6	Mangas: tipo circular (medidas según EETT)	SI		Método de análisis: organoléptico visual, complementado con prueba física, verificación de medidas
7	Puños: tipo RIBB (medidas)	SI		Método de análisis: organoléptico visual, complementado con prueba física, verificación de medidas
8	Dimensiones de las tallas; medidas según EETT	SI		Método de análisis: organoléptico visual y táctil, complementado con prueba física, verificación de medidas
9	Resistencia a la penetración de líquidos y fluidos, permeabilidad.	SI		Método de análisis: organoléptico visual, complementado con prueba física y protocolo de análisis

10	Resistencia a la rotura	SÍ		Método de análisis: organoléptico visual, complementado con prueba física.
11	Gramaje	SÍ		Método de análisis: organoléptico visual, complementado con protocolo de análisis.
12	Condición biológica: Aséptico No estéril.	SÍ		Verificación con protocolo de análisis.
13	Tratamiento antiestático	SÍ		Verificación con protocolo de análisis.
14	Doble costura	SÍ		Método de análisis: organoléptico visual, complementado con prueba física.
Resultado Final		SÍ		

NO CUMPLE

*[Signature]*

*[Signature]*

*[Signature]*

### FORMATO DE EVALUACION N° 1

Dispositivo medico:

Postor:

MANDIL DESMONTABLE TALLA M-L-XL  
LABORATORIO DRACSA

N°	Documentos técnicos	Cumple	No cumple	Mecanismo para determinar el cumplimiento
1	Registro sanitario o certificado de registro sanitario vigente	Si		Inspección visual
2	Copia simple del certificado de análisis o protocolo de análisis o documento equivalente	Si		Inspección visual
3	Copia simple del certificado de eficiencia de filtración bacteriana (BFE)	Si		Inspección visual
4	Rotulado del envase inmediato y/o mediato	Si		Inspección visual
Resultado Final:		Si		

a) Aspectos a verificar en la muestra del dispositivo medico ofertado según formato de evaluación N° 2.

### FORMATO DE EVALUACION N° 2

Dispositivo medico:

Postor:

MANDIL DESMONTABLE TALLA M-L-XL  
LABORATORIO DRACSA

N°	Aspectos a verificar	Cumple	No Cumple	Mecanismo para determinar el cumplimiento
1	Envase inmediato o primario: contenido del rotulado (nombre del epp, número de lote, vigencia del bien o fecha de fabricación, especificación de la conservación y almacenamiento, nombre, dirección y RUC del fabricante o importador o distribuidor responsable).	Si		Inspección visual
2	Acabado: Las partes del dispositivo que vayan a estar en contacto con el portador no deben poseer bordes cortantes o rebabas.	Si		Inspección visual y táctil
3	Material: tela no tejida celulosa o polipropileno con proceso de tratamiento SMS (SPUNBOND-MELT-BLOWN - SPUNBOND)	Si		Inspección visual, complementado con protocolo de análisis.
4	Cuello: redondo con cinta de cuello de doble doblez, con dos tiras de ajuste.	Si		Método de análisis: organoléptico visual y táctil, complementado con prueba física.
5	Color de tela: según especificación técnica	Si		Inspección visual.
6	Mangas: tipo circular (medidas según EETT)	Si		Método de análisis: organoléptico visual, complementado con prueba física, verificación de medidas.
7	Puños: tipo RIBB (medidas)	Si		Método de análisis: organoléptico visual, complementado con prueba física, verificación de medidas.
8	Dimensiones de las tallas: medidas según EETT.	Si		Método de análisis: organoléptico visual y táctil, complementado con prueba física, verificación de medidas.
9	Resistencia a la penetración de líquidos y fluidos, permeabilidad.	Si		Método de análisis: organoléptico visual, complementado con prueba física y protocolo de análisis.

10	Resistencia a la rotura	Si	Método de análisis: organoléptico visual, complementado con prueba física.
11	Gramaje	Si	Método de análisis: organoléptico visual, complementado con protocolo de análisis.
12	Condición biológica: Aséptico No. estéril.	Si	Verificación con protocolo de análisis.
13	Tratamiento antiestático	Si	Verificación con protocolo de análisis.
14	Doble costura	Si	Método de análisis: organoléptico visual, complementado con prueba física.
Resultado Final		Si	





### FORMATO DE EVALUACION N° 1

Dispositivo medico: MANDIL DESCONTAMINABLE TALLA M-L-XL  
 Postor: COMERCIALIZADORA VITALITAS S.C.R.L.

N°	Documentos técnicos	Cumple	No cumple	Mecanismo para determinar el cumplimiento
1	Registro sanitario o certificado de registro sanitario vigente	Si		Inspección visual
2	Copia simple del certificado de análisis o protocolo de análisis o documento equivalente	Si		Inspección visual
3	Copia simple del certificado de eficiencia de filtración bacteriana (BFE)		NO	Inspección visual
4	Rotulado del envase inmediato y/o mediano	Si		Inspección visual
Resultado Final:			NO	98%

a) Aspectos a verificar en la muestra del dispositivo medico ofertado según formato de evaluación N° 2.

### FORMATO DE EVALUACION N° 2

Dispositivo medico: MANDIL DESCONTAMINABLE TALLA M-L-XL  
 Postor: COMERCIALIZADORA VITALITAS S.C.R.L.

N°	Aspectos a verificar	Cumple	No Cumple	Mecanismo para determinar el cumplimiento
1	Envase inmediato o primario: contenido del rotulado (nombre del epp, número de lote, vigencia del bien o fecha de fabricación, especificación de la conservación y almacenamiento, nombre, dirección y RUC del fabricante o importador o distribuidor responsable).	Si		Inspección visual
2	Acabado: Las partes del dispositivo que vayan a estar en contacto con el portador no deben poseer bordes cortantes o rebabas.	Si		Inspección visual y táctil
3	Material: tela no tejida celulosa o polipropileno con proceso de tratamiento SMS (SPUNBOND-MELT-BLOWN - SPUNBOND)	Si		Inspección visual, complementado con protocolo de análisis.
4	Cuello: redondo con cinta de cuello de doble doblez, con dos tiras de ajuste.	Si		Método de análisis: organoléptico visual y táctil, complementado con prueba física.
5	Color de tela: según especificación técnica	Si		Inspección visual
6	Mangas: tipo circular (medidas según EETT)	Si		Método de análisis: organoléptico visual, complementado con prueba física, verificación de medidas.
7	Puños: tipo RIBB (medidas)	Si		Método de análisis: organoléptico visual, complementado con prueba física, verificación de medidas.
8	Dimensiones de las tallas: medidas según EETT.	Si		Método de análisis: organoléptico visual y táctil, complementado con prueba física, verificación de medidas.
9	Resistencia a la penetración de líquidos y fluidos, permeabilidad.	Si		Método de análisis: organoléptico visual, complementado con prueba física y protocolo de análisis.

10	Resistencia a la rotura	Si	Método de análisis: organoléptico visual, complementado con prueba física.
11	Gramaje	Si	Método de análisis: organoléptico visual, complementado con protocolo de análisis.
12	Condición biológica: Aséptico No estéril	Si	Verificación con protocolo de análisis.
13	Tratamiento antiestático	Si	Verificación con protocolo de análisis.
14	Doble costura	Si	Método de análisis: organoléptico visual, complementado con prueba física.
Resultado Final		NO COMPL	

*[Signature]*

*[Signature]*

*[Signature]*

### FORMATO DE EVALUACION N° 1

Dispositivo médico: MANDIL DESMONTABLE TALLA M-L-XL  
 Postor: DAN MED IMPORT SAC

N°	Documentos técnicos	Cumple	No cumple	Mecanismo para determinar el cumplimiento
1.	Registro sanitario o certificado de registro sanitario vigente	SI		Inspección visual
2.	Copia simple del certificado de análisis o protocolo de análisis o documento equivalente	SI		Inspección visual
3.	Copia simple del certificado de eficiencia de filtración bacteriana (BFE)		NO	Inspección visual
4.	Rotulado del envase inmediato y/o mediato	SI		Inspección visual

Resultado Final:

NO CUMPLE

a) Aspectos a verificar en la muestra del dispositivo médico ofertado según formato de evaluación N° 2.

### FORMATO DE EVALUACION N° 2

Dispositivo médico: MANDIL DESMONTABLE TALLA M-L-XL  
 Postor: DAN MED IMPORT SAC

N°	Aspectos a verificar	Cumple	No Cumple	Mecanismo para determinar el cumplimiento
1.	Envase inmediato o primario: contenido del rotulado (nombre del epp, número de lote, vigencia del bien o fecha de fabricación, especificación de la conservación y almacenamiento, nombre dirección y RUC del fabricante, o importador o distribuidor responsable)	SI		Inspección visual
2.	Acabado: Las partes del dispositivo que vayan a estar en contacto con el portador no deben poseer bordes cortantes o rebabas.	SI		Inspección visual y táctil
3.	Material: tela no tejida celulosa o polipropileno con proceso de tratamiento SMS (SPUNBOND-MELT-BLOWN - SPUNBOND)	SI		Inspección visual, complementado con protocolo de análisis
4.	Cuello: redondo con cinta de cuello de doble doblez, con dos tiras de ajuste	SI		Método de análisis: organoléptico visual y táctil, complementado con prueba física
5.	Color de tela: según especificación técnica	SI		Inspección visual
6.	Mangas: tipo circular (medidas según EETT)	SI		Método de análisis: organoléptico visual, complementado con prueba física, verificación de medidas
7.	Puños: tipo RIBB (medidas)	SI		Método de análisis: organoléptico visual, complementado con prueba física, verificación de medidas
8.	Dimensiones de las tallas: medidas según EETT	SI		Método de análisis: organoléptico visual y táctil, complementado con prueba física, verificación de medidas
9.	Resistencia a la penetración de líquidos y fluidos, permeabilidad	SI		Método de análisis: organoléptico visual, complementado con prueba física y protocolo de análisis



10	Resistencia a la rotura	Si	Método de análisis: organoléptico visual, complementado con prueba física.
11	Gramaje	Si	Método de análisis: organoléptico visual, complementado con protocolo de análisis.
12	Condición biológica: Aséptico No estéril.	Si	Verificación con protocolo de análisis.
13	Tratamiento antiestático	Si	Verificación con protocolo de análisis.
14	Doble costura	Si	Método de análisis: organoléptico visual, complementado con prueba física.
Resultado Final		Si	

NO CUMPLE

*[Signature]*

*[Signature]*


*[Signature]*

## SOLICITO VERIFICACION DE CERTIFICADOS DE EFICIENCIA DE FILTRACION BACTERIANA (BFE)

Oficina de logistica <logistica2@hndac.gob.pe>

Mar 23/01/2024 14:24

Para:reportauthentication@nelsonlabs.com <reportauthentication@nelsonlabs.com>

 7 archivos adjuntos (1 MB)

CORP ABANTO CERT PRES.pdf; DANI MED CERT PRES.pdf; DROCSA CERT PRES.pdf; JOLUCAVA CERT PRES.pdf; L & M CERT PRES.pdf; LAB BARTON CERT PRES.pdf; R & G CERT PRES.pdf;

Buenas tardes, para solicitarle la verificación de los certificados BFE presentados por los participantes en el procedimiento de selección Licitación Pública 14 para la adquisición de mandiles. Enviar una copia en caso ser validado, para comparación.

Good afternoon, to request verification of the BFE certificates presented by the participants in the Public Tender 14 selection procedure for the acquisition of aprons. Send a copy if validated, for comparison.

JOSE JAVIER FLORES DULANTO

WHATSAPP: 977444272

Especialista en Contrataciones del Estado

Oficina de Logistica

Hospital Nacional Daniel Alcides Carrion del Callao

Lima - Callao - Peru

**RE: SOLICITO VERIFICACION DE CERTIFICADOS DE EFICIENCIA DE FILTRACION BACTERIANA (BFE)**

NL-ReportAuthentication &lt;NL-ReportAuthentication@nelsonlabs.com&gt;

Mié 24/01/2024 12:24

Para: Oficina de logistica &lt;logistica2@hndac.gob.pe&gt;

CC: John Fullmer &lt;JFullmer@nelsonlabs.com&gt;

Hello,

Thank you for your inquiry. We have compared the report(s) provided with the official record(s) in our secured document control archive and authenticity is listed for each report as follows:

1558072 - NON - Authentic

1457040 - NON - Authentic

1012898 - NON - Authentic

1147982 - NON - Authentic

1575174 - Authentic

1012898 - NON - Authentic

1557454 - NON - Authentic

For the NON-Authentic reports: Thank you for your inquiry. We have compared the report(s) provided with the official record(s) in our secured document control archive and unfortunately the report(s) is NOT authentic. Sponsor information is missing and/or other important information missing from the report. This is a breach of our terms and conditions. Nelson reports are only authentic in their entirety.

Thank you for bringing this to our attention. We will notify our legal department accordingly to take appropriate action. Any additional information you can provide on who sent you this information is much appreciated.

For the Authentic report(s): Although the report is authentic, the report makes no representations and provides no guarantees or warranties about the actual condition, performance, safety, or use of the product in question. The significance of our testing data is dependent upon the representative character of the limited samples given to us by the test sponsor. We therefore cannot confirm that the samples tested in this report are representative of the products that you have or will receive, or that the test sponsor has not made any changes to its manufacturing processes or materials, which would require additional testing.

**\*\*Due to confidentiality agreements with our clients, Nelson Labs is only able to release reports to the sponsor who requested the testing associated with any final reports. It is then at the sole discretion of the sponsor who they are willing to provide any of their reports with, so long as they are provided in full. As such, if you are needing a report to be provided to you, or any portion of a report, you will need to contact the manufacturer/vendor that is offering the product you are evaluating or interested in.**

The test sponsor is solely responsible for any product claims made in association with its products. Your use of or reliance on this report is at your own risk, and Nelson Labs and its employees, officers, directors, agents and affiliates disclaim any and all liability as a result of such use or reliance, and shall have no liability therefore, including but not limited to any direct, indirect, incidental, special, consequential, or punitive damages, whether arising in contract, tort, warranty, negligence, strict liability, breach of statutory duty, statute, or otherwise, and regardless of any notice of the possibility of such damages.

Please refer to our Nelson web page on face masks for additional information:

<https://www.nelsonlabs.com/facemasks/>

Warm Regards,

Sherees Wabel  
Quality Auditor I  
Nelson Laboratories, LLC

6280 S. Redwood Road  
Salt Lake City, UT 84123



**From:** Oficina de logistica <logistica2@hndac.gob.pe>  
**Sent:** Tuesday, January 23, 2024 12:25 PM  
**To:** NL-ReportAuthentication <NL-ReportAuthentication@nelsonlabs.com>  
**Subject:** [EXTERNAL] SOLICITO VERIFICACION DE CERTIFICADOS DE EFICIENCIA DE FILTRACION BACTERIANA (BFE)

CAUTION: This email originated from outside of the organization. DO NOT CLICK links or attachments unless you recognize the sender and know the content is safe.

Buenas tardes, para solicitarle la verificación de los certificados BFE presentados por los participantes en el procedimiento de selección Licitación Pública 14 para la adquisición de mandiles. Enviar una copia en caso ser validado, para comparación.

Good afternoon, to request verification of the BFE certificates presented by the participants in the Public Tender 14 selection procedure for the acquisition of aprons.  
Send a copy if validated, for comparison.

JOSE JAVIER FLORES DULANTO

WHATSAPP: 977444272

Especialista en Contrataciones del Estado

Oficina de Logistica

Hospital Nacional Daniel Alcides Carrion del Callao  
Lima - Callao - Peru

Hola

Gracias por su consulta. Hemos comparado los informes proporcionados con los registros oficiales en nuestro archivo de control de documentos seguros y la autenticidad de cada informe se enumera de la siguiente manera:

1558072 - NO - Auténtico

1457040 - NO - Auténtico

1012898 - NO - Auténtico

1147982 - NO - Auténtico

1575174 - Auténtico

1012898 - NO - Auténtico

1557454 – NO – Auténtico

Para los informes NO auténticos: Gracias por su consulta. Hemos comparado los informes proporcionados con los registros oficiales en nuestro archivo de control de documentos seguros y, lamentablemente, los informes NO son auténticos. Falta información del patrocinador y/u otra información importante en el informe. Esto es un incumplimiento de nuestros términos y condiciones. Los informes de Nelson son auténticos en su totalidad.

Gracias por llamarnos la atención sobre esto. Notificaremos a nuestro departamento legal en consecuencia para tomar las medidas adecuadas. Cualquier información adicional que pueda proporcionar sobre quién le envió esta información es muy apreciada.

Para los informes auténticos: Aunque el informe es auténtico, el informe no hace declaraciones ni ofrece garantías sobre el estado, el rendimiento, la seguridad o el uso reales del producto en cuestión. La importancia de nuestros datos de prueba depende del carácter representativo de las muestras limitadas que nos proporciona el patrocinador de la prueba. Por lo tanto, no podemos confirmar que las muestras analizadas en este informe sean representativas de los productos que tiene o recibirá, o que el patrocinador de la prueba no haya realizado ningún cambio en sus procesos de fabricación o materiales, lo que requeriría pruebas adicionales.

\*\* Debido a los acuerdos de confidencialidad con nuestros clientes, Nelson Labs solo puede divulgar informes al patrocinador que solicitó las pruebas asociadas con los informes finales. Queda entonces a la entera discreción del patrocinador a quién está dispuesto a proporcionar cualquiera de sus informes, siempre y cuando se proporcionen en su totalidad. Por lo tanto, si necesita que se le proporcione un informe o cualquier parte de un informe, deberá ponerse en contacto con el fabricante/proveedor que ofrece el producto que está evaluando o en el que está interesado.

El patrocinador de la prueba es el único responsable de cualquier afirmación de producto realizada en relación con sus productos. Su uso o confianza en este informe es bajo su propio riesgo, y Nelson Labs y sus empleados, funcionarios, directores, agentes y afiliados renuncian a toda responsabilidad como resultado de dicho uso o confianza, y no tendrán ninguna responsabilidad por lo tanto, incluidos, entre otros, daños directos, indirectos, incidentales, especiales, consecuentes o punitivos, ya sea que surja por contrato, agravio, garantía, negligencia, responsabilidad estricta, incumplimiento de obligaciones legales, estatutos o de otro tipo, e independientemente de cualquier aviso de la posibilidad de dichos daños.

---

Outlook

Buscar

Reunirse ahora

InicioVistaAyuda

Correo nuevoEliminarArchivarInformarLimpiarMover aResponderLeído/No leídoClasificarMarcar/DesmarcarAnglar/DesanglarPoner en esperaImprimir

Favoritos

Tu familia

Agregar favorito

Carpetas

Bandeja de entrada4413

Correo no deseado150

Boñadores3

Elementos enviados

Elementos eliminados3

Archivo

Notas

betolozada.medico@out...

Historial de conversacion...

LOGISTICA

medi k.com

Trash1

Crear carpeta nueva

Carpetas de búsqueda

Grupos


verificación CERTIFICADO DE ANALISIS N° 2023104874 CLIENTE CORPORACION JOLUCAVA S.A.C.

asistentelegal@pacificcontrol.us

Para: Usted

Estimado Orlando,  
De acuerdo a la información remitida por el área correspondiente nos indican que el certificado no es verídico, no ha sido emitido por Pacific Control.

Saludos,



Carmen Paucar


Asesoría legal y  
Regulatoria

+51 993 992 349

[asistentelegal@pacificcontrol.us](mailto:asistentelegal@pacificcontrol.us)

[www.pacificcontrol.us](http://www.pacificcontrol.us)

Ver video corporativo




Responder

Reenviar

ORLANDO LOZADA MENA

Para: asistentelegal@pacificcontrol.us

 CamScanner 16-01-2024 14:00  
424 KB

SE REMITE LO SOLICITADO, EN ESPERA DE SU PRONTA RESPUESTA.  
ATTE  
DR. LOZADA

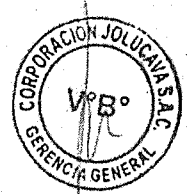
Via 16/01/2024 21:09

Via 16/01/2024 19:37



**PACIFIC  
CONTROL**

*Your eyes  
everywhere*



CMA2023/1258

**CERTIFICADO DE ANÁLISIS  
N.º 2023104874**

CLIENTE: CORPORACION JOLUCAVA S.A.C.  
RUC: 20605020497  
DIRECCIÓN: AV. BOLIVIA N° 148 INT. D403 LIMA - LIMA - LIMA  
PACIFIC CONTROL S.A.C. - CERTIFICA LO SIGUIENTE:  
PRODUCTO DECLARADO: MANDIL DESCARTABLE NO ESTÉRIL TALLA M, L y XL  
IDENTIFICACIÓN: LOTE: 1-0230081 / 1-0230082 / 1-0230083 FF: ENE /2023 FV: ENE/2028  
PROCEDENCIA DE LA MUESTRA: PROPORCIONADO POR EL CLIENTE  
PRESENTACIÓN: ENVASE SELLADO / TALLA M, L y XL  
TAMAÑO DE MUESTRA: DOS (06) UNIDADES DE MUESTRA  
COLOR: AZUL Y/O CELESTE QUIRURGICO  
FECHA DE RECEPCIÓN DE MUESTRA: 26/10//2023  
FECHA DE TERMINO DEL ENSAYO: 09/11/2023



**RESULTADOS**

**ANÁLISIS FÍSICO QUÍMICO**

PARÁMETROS	NORMATIVA	RESULTADOS	CONCLUSIÓN
Eficiencia de la Filtración Bacteriana	ASTM F2101	99.6%	Conforme

%; Porcentaje.

**CONCLUSIÓN**

Las muestras del producto MANDIL DESCARTABLE NO ESTÉRIL TALLAS M-L-XL evaluados es CONFORME con respecto a los ensayos de Eficiencia de filtración bacteriana con la normativa de requisito.

Método de ensayo	
Eficiencia de la filtración bacteriana (BFE) %	ASTM F2101

CERTIFICADO EMITIDO DE ACUERDO AL INFORME DE ENSAYO N° 230004637/2023.

OCP/mms



Our General terms and Conditions are available in full on [www.pacificcontrol.us](http://www.pacificcontrol.us) or at your request  
Others Residents Inspectors, Joint Ventures and Representatives throughout the world

TIC Council is an international association  
representing independent testing  
inspection and certification companies



PACIFIC CONTROL S.A.C.

Phone Central: (+51) 1 660 2323

Panamericana Sur Km 23.5- Santa Rosa de  
Llanavilla Mz. Q Lote 07 y 08-Villa el  
Salvador

51





**PACIFIC<sup>®</sup>  
CONTROL**

*Your eyes  
everywhere*

**CERTIFICADO DE ANÁLISIS  
N.º 2023104874**



CMA2023/1258

**CONDICIONES:**

ESTE CERTIFICADO ES VALIDO SOLAMENTE

\* PARA LOS REQUISITOS INDICADOS EN ESTE DOCUMENTO Y NO PUEDE ESTAR RELACIONADO IMPLICITA O EXPLICITAMENTE A OTRAS CARACTERÍSTICAS QUE NO ESTAN INDICADOS EN ESTE.

\* PARA EL PRODUCTO SE HA INDICADO ANTERIORMENTE, SUS CONCLUSIONES NO PUEDEN EXTENDERSE A CUALQUIER OTRA ACCIÓN QUE NO HA SIDO CONSIDERADO EN LA TOMA DE MUESTRAS.

DENOMINACIÓN Y MATERIAL DEL PRODUCTO DECLARADO POR EL SOLICITANTE.

SE PROHIBE LA REPRODUCCIÓN PARCIAL DE ESTE CERTIFICADO.

**PERIODO DE VALIDEZ DEL CERTIFICADO:**

1 año a partir de la fecha de emisión del presente certificado

FECHA DE EMISIÓN: LIMA, 09 DE NOVIEMBRE DEL 2023

**Antony P. Sotomayor Mancisidor**  
Gerente de Inspecciones

OCPlms



Our General terms and Conditions are available in full on our [www.pacificcontrolus.com](http://www.pacificcontrolus.com) or at your request. Others Residents, Inspectors, Joint Ventures and Representatives throughout the world.

TIC Council is an international association  
representing independent testing  
inspection and certification companies



Pág. 2 de 2

PACIFIC CONTROL S.A.C.

Phone Central: (+51) 1 660 2323

Panamericana Sur Km 23.5- Santa Rosa de  
Llanavilla Mr. Q Lote 07 y 08-Villa el  
Salvador