

ACTA DE ADMISIÓN, EVALUACIÓN, CALIFICACIÓN Y OTORGAMIENTO DE LA
BUENA PRO
LICITACION PUBLICA N° 002-2023-MINSA-1
ADQUISICIÓN DE ELECTROCARDIOGRAFO MULTICANAL PARA ATENCIÓN A
DISTANCIA PARA EL FORTALECIMIENTO DE LA TELESALUD

Siendo las 14:30 horas del día 16 de noviembre del 2023, en la Unidad de Adquisiciones y Programación, ubicada en la Av. Salaverry N° 801 – Jesús María –Piso 2, se reunieron los miembros del Comité de Selección designados mediante Formato de Recomposición de Miembros del Comité de Selección de fecha 22 agosto del 2023, conformado por los siguientes miembros:

- Billy Kenyo Egoavil Hilario Presidente Titular
- Emilio Alejandro Aparcana Espino Miembro Titular
- Edgar Rene Llanos Caballero Miembro Titular

Con el quorum necesario que exige la normativa de Contrataciones del Estado, se dio inicio la sesión, el Presidente del comité de selección, indica que se ha verificado luego de haber ingresado a la plataforma del SEACE 3.0 que, durante la etapa de registro de participantes, se han registrado las siguientes participantes:

Nro.	Tipo proveedor	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento	Estado
1	Proveedor con RUC	20100262291	COMERC. E IND DENT TARRILLO BARBA S.A.C	12/06/2023	Válido
2	Proveedor con RUC	20101281702	BASCAT Y CIA S.A.C.	02/06/2023	Válido
3	Proveedor con RUC	20101337261	ROCA S.A.C.	05/06/2023	Válido
4	Proveedor con RUC	20102032951	A JAIME ROJAS REPRESENTACIONES GRLES S A	13/06/2023	Válido
5	Proveedor con RUC	20208310730	MEDELCO SRL	02/06/2023	Válido
6	Proveedor con RUC	20340116055	TECNI - MED.SYSTEM. S.A.	02/06/2023	Válido
7	Proveedor con RUC	20391026336	INTERSERVICE PERU HOSPITAL S.R.L.	05/06/2023	Válido
8	Proveedor con RUC	20393025868	CORPORACION DISE EIRL	09/06/2023	Válido
9	Proveedor con RUC	20415716754	ENRAF MEDICA E.I.R.L.	15/06/2023	Válido
10	Proveedor con RUC	20493132416	BIOTECNOLOGIC IMPORT S.A.C.	10/06/2023	Válido
11	Proveedor con RUC	20501645517	VITALTEC S.A.C.	07/06/2023	Válido
12	Proveedor con RUC	20505463146	HEMOCARE S.A.C.	02/06/2023	Válido
13	Proveedor con RUC	20506416273	NEGORED E.I.R.L.	26/06/2023	Válido
14	Proveedor con RUC	20506475954	ADVANTAGE MEDICAL SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	02/06/2023	Válido
15	Proveedor con RUC	20512900896	J.C MEDICAL SUPPLIES SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	08/06/2023	Válido
16	Proveedor con RUC	20521606003	NEGOCIOS ADVANCE S.R.L.	26/06/2023	Válido
17	Proveedor con RUC	20522481913	ADLIM S.A.C.	02/11/2023	Válido
18	Proveedor con RUC	20529457554	CORPORACION DACMAR S.A.C.	02/06/2023	Válido
19	Proveedor con RUC	20536851373	ARALMEX GROUP S.A.C.	13/06/2023	Válido
20	Proveedor con RUC	20543855015	BTL PERU S.A.C.	02/06/2023	Válido

"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
Año de la Unidad, la Paz y el Desarrollo

Nro.	Tipo proveedor	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento	Estado
21	Proveedor con RUC	20545804795	GOLDEN MEDICAL TECH S.A.C	07/07/2023	Válido
22	Proveedor con RUC	20546950396	GRUPO D Y S S.R.L.	15/06/2023	Válido
23	Proveedor con RUC	20549591176	SOLUCIONES MEDICAS MACI E.I.R.L.	14/06/2023	Válido
24	Proveedor con RUC	20552729561	KALLPA INTI S.R.L.	17/06/2023	Válido
25	Proveedor con RUC	20553285101	MEDSTEP PERU S.A.C.	16/06/2023	Válido
26	Proveedor con RUC	20557041631	INTECWELD IMPORT S.A.C.	16/06/2023	Válido
27	Proveedor con RUC	20565935861	IMPORTACIONES VASMED S.A.C.	08/06/2023	Válido
28	Proveedor con RUC	20600467957	ICAFARM S.A.C.	15/06/2023	Válido
29	Proveedor con RUC	20600984528	SURK'AY PERU S.A.C.	12/06/2023	Válido
30	Proveedor con RUC	20601325153	VAN REPRESENTACIONES GENERALES E.I.R.L.	02/06/2023	Válido
31	Proveedor con RUC	20601586470	J & G INVERSIONES PERU S.A.C.	27/10/2023	Válido
32	Proveedor con RUC	20601901065	CIAMEDICAL PERU S.A.C.	09/06/2023	Válido
33	Proveedor con RUC	20602187765	HEALTH NATURE & SCIENCE LAB SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - HNS LAB S.A.C.	05/07/2023	Válido
34	Proveedor con RUC	20602549551	GRUPO IMPORTADOR KOL E.I.R.L.	03/06/2023	Válido
35	Proveedor con RUC	20602551963	GRUPO IMPORTADOR JUVAL E.I.R.L.	08/06/2023	Válido
36	Proveedor con RUC	20602703003	ADVANCED MEDICAL INC E.I.R.L.	06/06/2023	Válido
37	Proveedor con RUC	20603217421	A & F BUSINESS GROUP S.R.L.	26/06/2023	Válido
38	Proveedor con RUC	20603223102	ORTHOPHOENIX S.A.C.	02/07/2023	Válido
39	Proveedor con RUC	20604537372	NOVAMED PERU S.A.C.	11/06/2023	Válido
40	Proveedor con RUC	20606156031	TML TRADING S.A.C.	09/08/2023	Válido
41	Proveedor con RUC	20606384409	CARRASCO MEDICAL IMPORT E.I.R.L.	02/06/2023	Válido
42	Proveedor con RUC	20608210891	CURATIVE MEDICAL S.A.C.	26/06/2023	Válido
43	Proveedor con RUC	20609558807	ANGULAR INGENIEROS S.A.C.	07/07/2023	Válido
44	Proveedor con RUC	20609607123	MANUFACTURA CAPITALMEDIC S.A.C.	08/06/2023	Válido
45	Proveedor con RUC	20610003126	ALVI MEDICAL IMPORT E.I.R.L.	19/07/2023	Válido

El presidente dio inicio al acto privado, con la finalidad de comunicar lo siguiente:

En cumplimiento con lo señalado en el artículo 73 del Reglamento de la ley de contrataciones del estado y a lo establecido en las bases integradas, el comité de selección verifica la presentación de las ofertas en el SEACE y se observa que han presentado ofertas en el procedimiento de selección, los siguientes postores:

Nro.	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro	Hora de registro	Usuario de registro	Fecha de presentación	Hora de presentación	Estado de la propuesta	Estado
1	20529457554	CORPORACION DACHMAR S.A.C.	03/11/2023	17:41:20	20529457554	03/11/2023	23:14:18	Enviado	Válido
2	20543855015	BTL PERU S.A.C.	03/11/2023	17:37:31	20543855015	03/11/2023	17:38:22	Enviado	Válido
3	20602551963	GRUPO IMPORTADOR JUVAL E.I.R.L.	03/11/2023	23:50:49	20602551963	03/11/2023	23:51:10	Enviado	Válido

"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
Año de la Unidad, la Paz y el Desarrollo

4	20501645517	VITALTEC S.A.C.	03/11/2023	19:29:31	20501645517	03/11/2023	19:29:43	Enviado	Valido
		CONSORCIO: HEALTH NATURE SCIENCE LAB S.A.C. Y MANUFACTURA CAPITALMEDIC S.A.C.							
5	20609607123		03/11/2023	20:09:08	20609607123	03/11/2023	20:10:05	Enviado	Valido
		INTECWELD IMPORT S.A.C.							
6	20557041631		03/11/2023	18:10:25	20557041631	03/11/2023	18:10:54	Enviado	Valido
		A JAIME ROJAS REPRESENTACIONES GRLES S A							
7	20102032951		03/11/2023	21:23:56	20102032951	03/11/2023	21:25:46	Enviado	Valido
		GOLDEN MEDICAL TECH S.A.C							
8	20545804795		03/11/2023	19:28:58	20545804795	03/11/2023	19:30:47	Enviado	Valido
		J & G INVERSIONES PERU S.A.C.							
9	20601586470		03/11/2023	20:50:02	20601586470	03/11/2023	21:10:31	Enviado	Valido

Por lo tanto, como se observa en las imágenes que corresponden a la etapa de presentación de propuestas en el Seace, se cuenta con una (09) ofertas enviadas y válidas en el presente procedimiento de selección.

CABE PRECISAR QUE LAS ACTUACIONES REALIZADAS POR ESTE COLEGIADO HAN INICIADO EL DÍA 06.11.2023 EXTENDIÉNDOSE A LA FECHA, CONSISTIENDO EN LA EVALUACIÓN DE LA DOCUMENTACIÓN PRESENTADA POR LOS POSTORES BAJO EL PRINCIPIO DE PRESUNCIÓN DE VERACIDAD CONTEMPLADO EN EL NUMERAL 1.7 DEL ARTÍCULO IV DEL TÍTULO PRELIMINAR DEL TUO DE LA LPAG, PRESUNCIÓN POR LA CUAL EN LA TRAMITACIÓN DEL PROCEDIMIENTO ADMINISTRATIVO, LA ADMINISTRACIÓN PRESUME QUE LOS DOCUMENTOS Y DECLARACIONES FORMULADOS POR LOS ADMINISTRADOS, RESPONDEN A LA VERDAD DE LOS HECHOS QUE ELLOS AFIRMAN, SALVO PRUEBA EN CONTRARIO.

ASIMISMO, EN LA PRESENTE EVALUACION, SE TUVO EN CUENTA LO INDICADO EN LA RESOLUCIÓN N° 1950-2019-TCE-S DE FECHA 10.07.2019 QUE SEÑALA LO SIGUIENTE:

(...) TODA INFORMACIÓN CONTENIDA EN LA OFERTA DEBE SER **OBJETIVA, CLARA, PRECISA Y CONGRUENTE ENTRE SÍ** Y DEBE ENCONTRARSE CONFORME CON LO REQUERIDO EN LAS BASES INTEGRADAS, A FIN QUE EL COMITÉ DE SELECCIÓN PUEDA APRECIAR EL REAL ALCANCE DE LA MISMA Y SU IDONEIDAD PARA SATISFACER EL REQUERIMIENTO DE LA ENTIDAD. LO CONTRARIO, POR LOS RIESGOS QUE GENERA, DETERMINARÁ QUE DEBA SER DESESTIMADA, MÁS AÚN CONSIDERANDO QUE **NO ES FUNCIÓN DEL COMITÉ DE SELECCIÓN INTERPRETAR EL ALCANCE DE UNA OFERTA**, ESCLARECER AMBIGUEDADES, PRECISAR CONTRADICCIONES O IMPRECISIONES, SINO APLICAR LAS BASES INTEGRADAS Y EVALUAR LAS OFERTAS EN VIRTUD A ELLAS, REALIZANDO UN ANÁLISIS INTEGRAL QUE PERMITA GENERAR CONVICCIÓN DE LA REALMENTE OFERTADO (...)

POR LO CITADO, EL POSTOR TIENE LA RESPONSABILIDAD DE REVISAR DE MANERA DILIGENTE LA INFORMACIÓN QUE LA ENTIDAD PONE A SU DISPOSICIÓN, A EFECTOS DE ELABORAR ADECUADAMENTE SU OFERTA.¹

Siguiendo con lo establecido en el cronograma del SEACE 3.0 el Comité de Selección, procedió a descargar las Ofertas registrados en el SEACE, con la finalidad de revisar el Cumplimiento de los documentos para la Admisión de la Oferta; por lo que los referidos postores señalados en el párrafo precedente cumplen con los documentos obligatorios solicitados en las bases integradas. Tal como se muestra en el siguiente cuadro:

¹ Opinión N° 076-2018/DTN

"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
Año de la Unidad, la Paz y el Desarrollo

DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA		POSTOR 1	POSTOR 2	POSTOR 3	POSTOR 4
		CORPORACION DACMAR S.A.C.	BTL PERU S.A.C.	GRUPO IMPORTADOR JUVAL E.I.R.L.	VITALTEC S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	SI	SI	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. En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.	SI	SI	SI	SI
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	SI	SI	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 N° 3).	SI	SI	SI	SI
e)	FORMATO N° 01 "Hoja de presentación del equipo y sustento de cumplimiento de las características técnicas". El postor deberá demostrar fehacientemente que el bien ofertado cumple con las especificaciones técnicas y características técnicas solicitadas por la Entidad, para lo cual deberá presentar el FORMATO N° 01 "Hoja de presentación del equipo y sustento de cumplimiento de las características técnicas". Asimismo, el postor adjuntará copia de catálogos, manual de uso y operación, manual de servicio técnico, folletos, ficha técnica del fabricante o dueños de la marca, suscritos por el representante legal, con el fin de acreditar el cumplimiento de las características técnicas. La propuesta del postor debe indicar lo señalado en el Formato N° 01, 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 son: del A02 al A15, B03, B06 y del C01 al C06. Para el caso de características técnicas que no se encuentran en manuales, folletos, ficha técnica y/o catálogos del fabricante, el postor incluirá la Carta del Fabricante del equipo ofertado para demostrar y/o sustentar dichas características, por un máximo de tres características. Se precisa que, las declaraciones juradas, formales o formularios provistos en el Anexo N° 01 Ficha Técnica del equipo biomédico a contratar y el Formato N° 01 "Hoja de presentación del equipo y sustento de cumplimiento de las características técnicas" conforman la oferta deben 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 éste o su apoderado	SI	SI	SI	SI
f)	Copia simple del REGISTRO SANITARIO O CERTIFICADO DE REGISTRO SANITARIO vigente a la presentación de la oferta, cuando sea aplicable, del equipo ofertado, de sus componentes, de sus periféricos, de sus accesorios y software, 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). Los componentes o periféricos o accesorios y software del equipo ofertado podrán contar con un registro sanitario o certificado de registro sanitario individual para cada uno de estos, debiendo constar expresamente que dichos componentes o periféricos o accesorios corresponden al equipo ofertado (el registro sanitario puede ser conjunto o independiente por cada uno de los componentes del equipo ofertado). Asimismo, el registro sanitario o certificado de registro sanitario del equipo ofertado, sus componentes, periféricos, accesorios y software podrán estar a nombre del postor o de terceros. En caso el equipo ofertado, sus componentes, sus periféricos, sus accesorios y software no requieran registro sanitario o certificado de registro sanitario vigente, deberán presentar un documento de la DIGEMID donde se precise ello o la relación de productos que a la fecha no están sujetos a otorgamiento de registro sanitario emitido por DIGEMID, dado que no se aceptarán declaraciones juradas del postor.	En concordancia con el Artículo 4, Capítulo II, de la Ley 29459 "Ley de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios", se define como "Dispositivo médico: cualquier instrumento, aparato, implemento, máquina, reactivo o calibrador in vitro, aplicativo informático, material u otro Artículo similar o relacionado, previsto por el fabricante para ser empleado en seres humanos, solo o en combinación, para uno o más de los siguientes propósitos específicos: a) Diagnóstico, prevención, monitoreo, tratamiento o alivio de una enfermedad. b) Diagnóstico, monitoreo, tratamiento, alivio o compensación de una lesión. c) [...]". En este sentido, al ser el software reque	En concordancia con el Artículo 4, Capítulo II, de la Ley 29459 "Ley de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios", se define como "Dispositivo médico: cualquier instrumento, aparato, implemento, máquina, reactivo o calibrador in vitro, aplicativo informático, material u otro Artículo similar o relacionado, previsto por el fabricante para ser empleado en seres humanos, solo o en combinación, para uno o más de los siguientes propósitos específicos: a) Diagnóstico, prevención, monitoreo, tratamiento o alivio de una enfermedad. b) Diagnóstico, monitoreo, tratamiento, alivio o compensación de una lesión. c) [...]". En este sentido, al ser el software reque	En concordancia con el Artículo 4, Capítulo II, de la Ley 29459 "Ley de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios", se define como "Dispositivo médico: cualquier instrumento, aparato, implemento, máquina, reactivo o calibrador in vitro, aplicativo informático, material u otro Artículo similar o relacionado, previsto por el fabricante para ser empleado en seres humanos, solo o en combinación, para uno o más de los siguientes propósitos específicos: a) Diagnóstico, prevención, monitoreo, tratamiento o alivio de una enfermedad. b) Diagnóstico, monitoreo, tratamiento, alivio o compensación de una lesión. c) [...]". En este sentido, al ser el software reque	En concordancia con el Artículo 4, Capítulo II, de la Ley 29459 "Ley de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios", se define como "Dispositivo médico: cualquier instrumento, aparato, implemento, máquina, reactivo o calibrador in vitro, aplicativo informático, material u otro Artículo similar o relacionado, previsto por el fabricante para ser empleado en seres humanos, solo o en combinación, para uno o más de los siguientes propósitos específicos: a) Diagnóstico, prevención, monitoreo, tratamiento o alivio de una enfermedad. b) Diagnóstico, monitoreo, tratamiento, alivio o compensación de una lesión. c) [...]". En este sentido, al ser el software reque
g)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	SI	SI	SI	SI
h)	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 APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
i)	El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6. El precio de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales.	SI	SI	SI	SI
ESTADO		NO ADMITIDO	ADMITIDO	NO ADMITIDO	ADMITIDO

"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
Año de la Unidad, la Paz y el Desarrollo

DOCUMENTOS DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA		POSTOR 1	POSTOR 2	POSTOR 3	POSTOR 4	POSTOR 5
		CONSORCIO HNSLAB Y MANUFACTURA CAPITALMEDIC S.A.C	INTECOWELD IMPORT S.A.C.	A. JAIME ROJAS REPRESENTACIONES GENERALES S.A.	GOLDEN MEDICAL TECH S.A.C.	J&Q INVERSIONES PERU S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	SI	SI	SI	SI	SI
b)	Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para la oferta. En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda. En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscribe la promesa de consorcio, según corresponda.	SI	SI	SI	SI	SI
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento (Anexo N° 2)	SI	SI	SI	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 N° 3).	SI	SI	SI	SI	SI
e)	FORMATO N° 01 "Hoja de presentación del equipo y sustento de cumplimiento de las características técnicas". El postor deberá demostrar fehacientemente que el bien ofertado cumple con las especificaciones técnicas y características técnicas solicitadas por la Entidad, para lo cual deberá presentar el FORMATO N° 01 "Hoja de presentación del equipo y sustento de cumplimiento de las características técnicas". Asimismo, el postor adjuntará copia de catálogos, manual de uso y operación, manual de servicio técnico, folletos, ficha técnica del fabricante o dueños de la marca, suscritos por el representante legal con el fin de acreditar el cumplimiento de las características técnicas. La propuesta del postor debe indicar la señalado en el Formato N° 01, indicando claramente el número de folios que sustentan 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 son del A02 al A15, B02, B06 y del C01 al C05. Para el caso de características técnicas que no se encuentran en manuales, folletos, ficha técnica y/o catálogos del fabricante, el postor adjuntará la Carta del Fabricante del equipo ofertado para demostrar y/o sustentar dichas características, por un máximo de tres características. Se precisa que, las declaraciones juradas, formatos o formularios previstos en el Anexo N° 01 Ficha Técnica del equipo biomédico a contratar y el Formato N° 01 "Hoja de presentación del equipo y sustento de cumplimiento de las características técnicas" conforman la oferta deben 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 éste o su apoderado.	SI	NO CUMPLE: No sustentó con información técnica, el cumplimiento de lo requerido en el literal A14. Al respecto, el postor solo señaló "software para computadora PC", no detalla visualización, análisis e interpretación de datos, tampoco indica nombre del software ofertado.	SI	NO CUMPLE: No sustentó con información técnica, el cumplimiento de lo requerido en el literal A14. Al respecto, postor sustentó con información de la información a través de una red lan, para visualización y diagnóstico por parte del médico. Sin embargo, el postor no sustentó análisis e interpretación de datos propio del software.	SI
f)	Copia simple del REGISTRO SANITARIO O CERTIFICADO DE REGISTRO SANITARIO vigente a la presentación de la oferta, cuando sea aplicable, del equipo ofertado, de sus componentes, de sus periféricos, de sus accesorios y software, 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). Los componentes o periféricos o accesorios o software del equipo ofertado podrán contar con un registro sanitario o certificado de registro sanitario individual para cada uno de estos, debiendo constar expresamente que dichos componentes o periféricos o accesorios corresponden al equipo ofertado (el registro sanitario puede ser conjunto o independiente por cada uno de los componentes del equipo ofertado). Asimismo, el registro sanitario o certificado de registro sanitario del equipo ofertado, sus componentes, periféricos, accesorios y software podrán estar a nombre del postor o de terceros. En caso el equipo ofertado, sus componentes, sus periféricos, sus accesorios y software no requieran registro sanitario o certificado de registro sanitario vigente, deberán presentar un documento de la DCEMID donde se precise o la inclusión de productos que a la fecha no están sujetos a otorgamiento de registro sanitario emitido por DCEMID, dado que no se aceptarán declaraciones juradas del postor.	SI	Postor no presentó el registro sanitario de los componentes, accesorios y software.	En concordancia con el Artículo 4, Capítulo II, de la Ley 29459 "Ley de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios", se define como: "Dispositivo médico: cualquier instrumento, aparato, implemento, máquina, reactivo o cualquier otro artículo similar o relacionado, previsto por el fabricante para ser empleado en seres humanos, solo o en combinación, para uno o más de los siguientes propósitos específicos: a) Diagnóstico, prevención, monitoreo, tratamiento o alivio de una enfermedad. b) Diagnóstico, monitoreo, tratamiento, alivio o compensación de una lesión. c) f) f) En ese sentido, al ser el software requerido un Software de Análisis Cardiológico, cuyos funciones principales son el diagnóstico y monitoreo del paciente, su funcionalidad se encuentra enmarcada en la definición de dispositivo médico. Por lo cual, entendemos debe estar sujeto a otorgamiento de registro sanitario. Por otro lado, el postor en su sustento hace alusión a la "1234. Software de procesamiento de datos de pacientes" de la "Relación de productos que a la fecha no están sujetos a otorgamiento de registro sanitario", al respecto se debe mencionar que un software de procesamiento de datos, es diferente a un software de análisis cardiológico. De lo antes expuesto, el postor ha presentado registro sanitario del software ofertado (EC-1515).	En concordancia con el Artículo 4, Capítulo II, de la Ley 29459 "Ley de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios", se define como: "Dispositivo médico: cualquier instrumento, aparato, implemento, máquina, reactivo o cualquier otro artículo similar o relacionado, previsto por el fabricante para ser empleado en seres humanos, solo o en combinación, para uno o más de los siguientes propósitos específicos: a) Diagnóstico, prevención, monitoreo, tratamiento o alivio de una enfermedad. b) Diagnóstico, monitoreo, tratamiento, alivio o compensación de una lesión. c) f) f) En ese sentido, al ser el software requerido un Software de Análisis Cardiológico, cuyos funciones principales son el diagnóstico y monitoreo del paciente, su funcionalidad se encuentra enmarcada en la definición de dispositivo médico. Por lo cual, entendemos debe estar sujeto a otorgamiento de registro sanitario. Por otro lado, el postor en su sustento hace alusión a la "1234. Software de procesamiento de datos de pacientes" de la "Relación de productos que a la fecha no están sujetos a otorgamiento de registro sanitario", al respecto se debe mencionar que un software de procesamiento de datos, es diferente a un software de análisis cardiológico. De lo antes expuesto, el postor ha presentado registro sanitario del software ofertado (EC-1515).	En concordancia con el Artículo 4, Capítulo II, de la Ley 29459 "Ley de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios", se define como: "Dispositivo médico: cualquier instrumento, aparato, implemento, máquina, reactivo o cualquier otro artículo similar o relacionado, previsto por el fabricante para ser empleado en seres humanos, solo o en combinación, para uno o más de los siguientes propósitos específicos: a) Diagnóstico, prevención, monitoreo, tratamiento o alivio de una enfermedad. b) Diagnóstico, monitoreo, tratamiento, alivio o compensación de una lesión. c) f) f) En ese sentido, al ser el software requerido un Software de Análisis Cardiológico, cuyos funciones principales son el diagnóstico y monitoreo del paciente, su funcionalidad se encuentra enmarcada en la definición de dispositivo médico. Por lo cual, entendemos debe estar sujeto a otorgamiento de registro sanitario. Por otro lado, el postor en su sustento hace alusión a la "1234. Software de procesamiento de datos de pacientes" de la "Relación de productos que a la fecha no están sujetos a otorgamiento de registro sanitario", al respecto se debe mencionar que un software de procesamiento de datos, es diferente a un software de análisis cardiológico. De lo antes expuesto, el postor ha presentado registro sanitario del software ofertado (EC-1515).
g)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	SI	SI	SI	SI	SI
h)	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 APLICA	SI	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
i)	El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6. El precio de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales.	SI	SI	SI	SI	SI
ESTADO		ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO

De acuerdo al Art 73.2 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado se señala que, Artículo 73.2. "Para la admisión de las ofertas, el comité de selección verifica la presentación de lo exigido en los literales a), b), c), e) y f) del artículo 52 y determina si las ofertas responden a las características y/o requisitos funcionales y condiciones de las especificaciones técnicas especificadas en las bases. De no cumplir con lo requerido, la oferta se considera no admitida".

Por lo que, tres (3) de las nueve (9) ofertas presentadas cumplen con la admisión de la oferta quedando admitidos.

"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
Año de la Unidad, la Paz y el Desarrollo

- El presidente del Comité de Selección, Billy Kenyo Egoavil Hilario, indica que de la revisión realizada de las ofertas se puede verificar que al respecto de la característica técnica requerida en el numeral A12 lo siguiente:

Nro	CARACTERISTICA REQUERIDA	CORPORACION DACMAR S.A.C.	BTL PERU S.A.C.	GRUPO IMPORTADOR JUVAL E.I.R.L.	VITALTEC S.A.C.
A12	FRECUENCIA DE OPERACIÓN MINIMA DE 150 HZ	FRECUENCIA DE RESPUESTA: 0.05 - 165 HZ (folio 17 y 40)	FRECUENCIA DE OPERACIÓN: 0.049 A 250 HZ. (folio 24 y 31)	FRECUENCIA DE RESPUESTA: 0.05 - 150 HZ (folio 19)	BANDA PASANTE: 0.05 - 150 HZ (folio 22)

Nro	CARACTERISTICA REQUERIDA	CONSORCIO HNSLAB Y MANUFACTURA CAPITALMEDIC S.A.C	INTECWELD IMPORT S.A.C.	A. JAIMEROJAS REPRESENTACIONES GENERALES S.A.	GOLDEN MEDICAL TECH S.A.C.	J&G INVERSIONES PERU S.A.C.
A12	FRECUENCIA DE OPERACIÓN MINIMA DE 150 HZ	RANGO DE FRECUENCIA: 0 - 250 HZ (folio 28)	FRECUENCIA DE OPERACIÓN: 05 A 200 HZ. (folio 16)	RESPUESTA EN FRECUENCIA: 0.05 - 150 HZ (folio 54)	FRECUENCIA DE RESPUESTA: 0.05 - 150 HZ (folio 32)	RESPUESTA EN FRECUENCIA: 0.01 - 300 HZ (folio 40)

Las ofertas presentan rangos de frecuencia cuyos valores mínimos son inferiores al mínimo exigido en las Especificaciones Técnicas, por lo cual no cumpliría con acreditar lo requerido, debiéndose declarar dichas ofertas NO ADMITIDAS, quedando desierto el presente procedimiento de selección. Motivo por el cual el presidente del Comité de Selección deja constancia de su voto discrepante respecto de los resultados de la ADMISION DE OFERTAS.

- Por su parte, los miembros del comité de selección con conocimiento técnico del objeto de contratación, Emilio Alejandro Aparcana Espino y Edgar Rene Llanos Caballero, precisan que el sentido de lo requerido en la característica del numeral "A12: FRECUENCIA DE OPERACIÓN MINIMA DE 150 HZ", pretende asegurar que el rango de frecuencia de operación llegue hasta los 150 HZ o superior, lo cual fue plenamente comprendido por los postores quienes en sus ofertas se aseguraron de presentar rangos que en su valor máximo igualen o superen los 150 HZ. Por tal motivo consideran que las ofertas presentadas cumplen con la característica requerida.

Posteriormente, el Comité de Selección procedió a determinar los puntajes de los factores de evaluación teniendo como resultado lo siguiente:

N°	POSTOR	FACTOR DE EVALUACION		ORDEN DE PRELACION
		A) PRECIO - 100 PUNTOS		
	<p>Evaluación: Se evaluará considerando el precio ofertado por el postor.</p> <p>Acreditación: Se acreditará mediante el documento que contiene el precio de la oferta (Anexo N° 6).</p> <p>La evaluación consistirá en otorgar el máximo a la oferta de precio más bajo y otorgar a las demás ofertas puntajes inversamente proporcionales a sus respectivos precios, según la siguiente fórmula:</p> <p>$PI = [Om \times PMP] / Oi$</p> <p>i = Oferta PI = Puntaje de la oferta a evaluar Oi = Precio i Om = Precio de la oferta más baja PMP = Puntaje máximo del precio</p>	Puntaje		
1	VITALTEC S.A.C.	2,843,962.84	100.00	1°
2	BTL PERU S.A.C.	3,322,095.04	85.61	2°
3	CONSORCIO HEALTH NATURE SCIENCE LAB S.A.C. Y MANUFACTURA CAPITAL MEDIC S.A.C.	4,427,800.00	64.23	3°

De acuerdo al factor de evaluación – precio que ha sido considerado como único factor de evaluación, los puntajes económicos y puntaje total, tal como se señala en el cuadro precedente.

Por lo que, el comité de selección en virtud al Art 75.1 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, que señala lo siguiente: Artículo 75.1. "Luego de culminada la evaluación, el comité de selección califica a los postores que obtuvieron el primer y segundo lugar, según el orden de prelación, verificando que cumplan con los requisitos de calificación

"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
Año de la Unidad, la Paz y el Desarrollo

especificados en las bases. La oferta del postor que no cumpla con los requisitos de calificación es descalificada".

Es por ello que, el comité de selección realizó la siguiente calificación:

3 REQUISITOS DE CALIFICACIÓN			
A. CAPACIDAD LEGAL	ACREDITACION	VITALTEC S.A.C.	BTL PERU S.A.C.
HABILITACIÓN			
Requisitos:	ACREDITACION:	SI ACREDITA:	SI ACREDITA:
<p>Autorización Sanitaria de Funcionamiento. De acuerdo a la Ley N° 29459 y el Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos D.S. N° 014-2011-SA.</p>	<p>Copia simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento otorgada al establecimiento Farmacéutico proveedor, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas – DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por la Autoridad de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de nivel regional (ARM), según corresponda. Dicho establecimiento farmacéutico no debe encontrarse en situación de cierre.</p> <p>Se precisa que la autorización sanitaria tiene que estar vigente en la fecha de la presentación de la oferta.</p>	<p>Acredita mediante:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Resolución Directoral N° 066-2014/DIGEMID/DAS/EEF - Resolución Directoral N° 739-2017/DIGEMID/DEF - Resolución Directoral N° 1307-2018/DIGEMID/DICER - Resolución Directoral N° 2690-2019/DIGEMID/DICER - Resolución Directoral N° 2879-2020/DIGEMID/DICER 	<p>Acredita mediante:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Resolución Directoral N° 1219-2017/DIGEMID/DICER
B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD	ACREDITACION:	SI ACREDITA:	SI ACREDITA:
<p>El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a un millón (S/ 1'000,000.00) de 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 pago cuya cancelación se acredite documental y emisión del comprobante de pago, según corresponda.</p> <p>Se consideran bienes similares a los siguientes:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Electrocardiógrafo • Sistema Holter • Monitor ambulatorio de presión arterial • Pulsoxiómetro de mesa • Monitor de funciones vitales en general • Holter • Prueba de esfuerzo • Ergoespiómetro • Ergómetros cardiopulmonares 	<p>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.</p> <p>En caso los postores presenten varios comprobantes de pago para acreditar una sola contratación, se debe acreditar que corresponden a dicha contratación; de lo contrario, se asumirá que los comprobantes acreditan contrataciones independientes, en cuyo caso solo se considerará, para la evaluación, las veinte (20) primeras contrataciones indicadas en el Anexo N° 8 referido a la Experiencia del Postor en la Especialidad.</p>	<p>Acredita mediante:</p> <p>a) Contrato N° 4600055479 (folio 63), por el monto S/ 14'194,000.00. Que acredita con Constancia de Prestación N° 157-SGAYEC-GABE-CEABE-ESSALUD-2022 de fecha 26.05.2022. El monto considerado será de S/13'924,314.00.</p> <p>DOCUMENTO VÁLIDOS ACREDITADO POR EL IMPORTE DE TOTAL DE S/13'924,314.00 Soles</p>	<p>Acredita mediante:</p> <p>a) Factura N° 0002-0000018 (folio 66), por el monto 1'016,620.00. Que acredita con voucher de depósito del Banco Continental de fecha 17.01.2018. El monto considerado será de 1'016,620.00.</p> <p>b) Factura N° 0002-0000020 (folio 69), por el monto "el monto en la factura no es legible". Que acredita con voucher de depósito del Banco Scotiabank de fecha 16.01/2018. El monto no será considerado por no demostrarse fehacientemente.</p> <p>c) Contrato N° 057-2022-HNDM (folio 73), por el monto 82,364.00. Que acredita con Constancia de cumplimiento de la prestación de fecha 29.11.2022. El monto considerado será de 79,893.00.</p> <p>d) Reporte de Orden de Compra N° 18276 (folio 85), con factura electrónica FF01-002751, por el monto de 21,889.01 dólares. El monto no será considerado por no demostrarse fehacientemente.</p> <p>DOCUMENTO VÁLIDOS ACREDITADO POR EL IMPORTE DE TOTAL DE S/1'096,713.00 Soles</p>
RESULTADO DE LA ETAPA DE CALIFICACIÓN			
ESTADO	CALIFICADO		CALIFICADO


De acuerdo al Art 75.2 del Reglamento de la Ley de Contrataciones que, señala lo siguiente: *"Si alguno de los dos (2) postores no cumple con los requisitos de calificación de los postores admitidos según el orden de prelación obtenido en la evaluación, hasta identificar dos (2) postores que cumplan con los requisitos de calificación; salvo que, de la revisión de las ofertas, solo se pueda identificar una (1) que cumpla con tales requisitos".* Tal como señala en el cuadro de calificación de oferta técnica.

De acuerdo a la calificación, se otorga la buena pro al siguiente postor:

Postor Adjudicado	Monto
VITALTEC S.A.C.	S/ 2'843,962.84

Asimismo, una vez consentido el otorgamiento de la buena pro, el órgano encargado de las contrataciones o el órgano de la Entidad al que se haya asignado tal función deberá de realizar la verificación posterior de la oferta presentada por el postor adjudicado con la buena pro, conforme a lo establecido en el Art 64.6 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

Sin otro asunto especial que tratar, se dio por concluido la reunión, suscribiéndose la presente acta luego de ser leída y aprobada por el comité de selección en pleno, siendo las 15:45 horas del mismo día.



Billy Kenyo-Egoavil Hilario
Presidente Titular



Emilio Alejandro Aparcana Espino
Primer Miembro Titular



Edgar Rene Llanos Caballero
Segundo Miembro Titular