



PERÚ

MINISTERIO DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE
SALUD DEL NIÑO"Año de la Unidad, la
Paz y el Desarrollo"

ACTA DE APERTURA DE OFERTAS, PERIODO DE LANCES Y OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 22-2023-INSN-01

"SUMINISTRO DE MEDICAMENTO PNUME- PARACETAMOL 120 MG/5 ML JBE 120 ML, PARA LOS PACIENTES DEL INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO (DERIVADA DE LA SIE-04-2023-INSN ÍTEM N° 02)"

1. SOBRE LA INFORMACIÓN GENERAL

En la ciudad de Lima, siendo el 20 de junio de 2023, en los ambientes de la Oficina de Logística del Instituto Nacional de Salud del Niño, el jefe de la Oficina de Logística ING. JUAN PABLO CABRERA CARRASCO quien actúa en representación del Órgano Encargado de las Contrataciones, dio inicio a la revisión de documentos referente al procedimiento de selección de la ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 22-2023-INSN-01, cuyo objeto de convocatoria es la **"SUMINISTRO DE MEDICAMENTO PNUME- PARACETAMOL 120 MG/5 ML JBE 120 ML, PARA LOS PACIENTES DEL INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO (DERIVADA DE LA SIE-04-2023-INSN ÍTEM N° 02)"**, a fin de realizar la Apertura de Ofertas, Admisión, Evaluación y Calificación de Ofertas, así como el Otorgamiento de la Buena Pro..

2. DETALLE DE LOS PARTICIPANTES

Cumplidas las etapas establecidas en el cronograma de actividades del procedimiento de selección, se verifica a través del SEACE el registro como participantes de los siguientes proveedores:

N°	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento
1.	20606104040	CREACIONES Y SOLUCIONES S.A.C.	2023-05-05 11:20:47.0
2.	20607197955	YAJEMA DROGUERIAS S.A.C.	2023-05-05 12:44:22.0
3.	20100287791	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	2023-05-05 12:52:28.0

Fuente: Reporte SEACE

3. DETALLE DE LOS POSTORES Y OFERTAS PRESENTADAS

De acuerdo a la información del SEACE, el 13.jun.2023 estaba programado la presentación de ofertas, por lo que conforme al cronograma del proceso se procedió a realizar la apertura de las mismas en la plataforma de SEACE, visualizándose que se **PRESENTÓ LA SIGUIENTE OFERTA** para el procedimiento de selección:

Presentación de ofertas/expresión de interés					
Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO					
Nomenclatura : AS-SM-27-2023-INSN-1					
Nro. de convocatoria : 1					
Objeto de contratación : Bien					
Descripción del objeto : SUMINISTRO DE MEDICAMENTOS PNUME- PARACETAMOL 120 MG/5 ML JBE 120 ML PARA LOS PACIENTES DEL INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO (DERIVADA DE LA SIE 04-2023-INSN ÍTEM N° 2)					
RUC / Código	Nombre o Razón Social	Fecha Presentación	Hora Presentación	Forma de presentación	
2	PARACETAMOL 120MG/5ML JBE 120 ML				
20100287791	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	13/06/2023	23:27:31	Electronico	

Fuente: Reporte SEACE

4. DETALLE DE LA OFERTA ADMITIDA

El OEC en coordinación con la Q.F. Lucia Félix Valderrama que para estos efectos representó al área usuaria (participó en la revisión del cumplimiento de las especificaciones técnicas y Requisitos de Admisión, presentada electrónicamente), se obtuvo el siguiente resultado:

PARACETAMOL 120 MG/5 ML JBE 120 ML	
DOCUMENTACIÓN DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA	
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1).	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A Presentó
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 tal efecto. 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.	Presentó
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	Presentó
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	Presentó
e) El postor debe incorporar en su oferta los documentos que acreditan los "Requisitos de Habilitación".	
1.1. Copia simple de la Resolución Directoral 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 las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.	Presentó
1.2. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Sólo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, se presentará la copia simple del Certificado de BPM, según lo señalado en el numeral 1.4.	Presentó
1.3. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDOT vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.	No aplica
1.4. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente - BPM, según lo detallado a continuación: a) Para medicamentos y productos biológicos: Copia simple del Certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la DIGEMID como ANM, o por	Presentó



PERÚ

MINISTERIO DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE
SALUD DEL NIÑO"Año de la Unidad, la
Paz y el Desarrollo"

la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo a la legislación y normativa vigente.		
b) Para productos dietéticos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalente emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen y aquellos países que participan en el proceso de fabricación para productos importados.		
c) Para productos galénicos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalencia emitido por la Autoridad competente del país de origen para productos importados.		
1.5. Copia simple del Registro sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.		Presentó
1.6. Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado.		Presentó
1.7. Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediate e inserto, de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario del bien ofertado, según corresponda.		Presentó
f) Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)		Presentó
g) 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
h) El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6. El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.		Presentó

Asimismo, conforme al cuadro comparativo y a lo señalado por el Servicio de Farmacia, se verificó el cumplimiento de las características y condiciones de las especificaciones técnicas del postor, obteniéndose el siguiente resultado:

RUC / NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR	PRESENTACIÓN DE DOCUMENTOS OBLIGATORIOS	CUMPLIMIENTO DE LAS EET	ESTADO DE ADMISIBILIDAD
INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	SI	SI	ADMITIDA

5. EVALUACIÓN DE LA(S) OFERTA(S)

A continuación, se procedió a aplicar el factor de evaluación establecido en las Bases Integradas, obteniéndose lo siguiente:

VALOR ESTIMADO: S/ 145,320.00				
RUC / NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR	Oferta Económica	Puntaje Obtenido Precio	Bonif. 5% por MYPE	PUNTAJE TOTAL
INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	S/ 142,898.00	100.00	No aplica	100.00

6. DETALLE DE LA EVALUACIÓN DE LAS OFERTAS EN CONCORDANCIA CON LOS FACTORES DE EVALUACIÓN ESTABLECIDOS EN LAS BASES DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

La evaluación de la oferta se detalla en el numeral 5. de la presente Acta. De acuerdo a la evaluación realizada, se determinó el siguiente orden de prelación:

RESULTADOS	
NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR	ORDEN DE PRELACIÓN
INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	1°

7. ACUERDOS ADOPTADOS

Contando con las razones expuestas y la documentación correspondiente, se finaliza con lo siguiente:

- ✓ **APROBAR LOS RESULTADOS** de la admisión y evaluación de las ofertas, de acuerdo con el análisis efectuado detallado en la presente Acta.
- ✓ **OTORGAR LA BUENA PRO** del procedimiento de selección **ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 22-2023-INSN-01**, cuyo objeto de convocatoria es el "SUMINISTRO DE MEDICAMENTO PNUME- PARACETAMOL 120 MG/5 ML JBE 120 ML, PARA LOS PACIENTES DEL INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO (DERIVADA DE LA SIE-04-2023-INSN ÍTEM N° 02)" a INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A. por el monto total de S/ 142,898.00 (CIENTO CUARENTAY DOS MIL OCHOCIENTOS NOVENTA Y OCHO CON 00/100 SOLES).
- ✓ **PROCEDER CON LA PUBLICACIÓN DE LOS RESULTADOS**, en el SEACE, conforme a lo previsto en el artículo 58° y 63° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado¹.

Dando cuenta de la lectura del Acta del proceso y no existiendo observación, se procede a firmar el documento siendo **20 de junio de 2023**, en las instalaciones del Instituto Nacional de Salud del Niño, procediendo a publicar esta decisión en el SEACE.

MINISTERIO DE SALUD
INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

ING. JUAN PABLO CABRERA CARRASCO
Jefe de la Oficina de Logística

¹ Artículo 58. Régimen de notificaciones

Todos los actos que se realicen a través del SEACE durante los procedimientos de selección, incluidos los realizados por el OSCE en el ejercicio de sus funciones, se entienden notificados el mismo día de su publicación. La notificación a través del SEACE prevalece sobre cualquier medio que se haya utilizado adicionalmente, siendo responsabilidad de quienes intervienen en el procedimiento el permanente seguimiento de este a través del SEACE. (...)

Artículo 63. Notificación del otorgamiento de la buena pro

El otorgamiento de la buena pro se publica y se entiende notificado a través del SEACE, el mismo día de su realización, bajo responsabilidad del comité de selección u órgano encargado de las contrataciones, debiendo incluir el acta de otorgamiento de la buena pro y el cuadro comparativo, detallando los resultados de la calificación y evaluación.



PERÚ

MINISTERIO DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

ACTA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

En la ciudad de Lima, siendo el 14 de junio de 2023, se reúnen en los ambientes del Instituto Nacional de Salud del Niño, la Q.F. Lucia Félix Valderrama que para estos efectos representa al área usuaria, apoyará en la revisión del cumplimiento de las especificaciones técnicas del bien requerido en el marco del Procedimiento de Selección de Adjudicación Simplificada N° 22-2023-INSN-Primera Convocatoria "SUMINISTRO DE MEDICAMENTOS PNUME- PARACETAMOL 120 MG/5 ML JBE 120 ML, PARA LOS PACIENTES DEL INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO (DERIVADA DE LA SIE 04-2023-INSN ÍTEM N° 2)"

PARACETAMOL 120 MG/5 ML JBE 120 MLINSTITUTO
QUIMIOTERAPICO
SA**FICHA TÉCNICA
APROBADA****1. CARACTERÍSTICAS GENERALES DEL BIEN**

Denominación del bien : PARACETAMOL, 120 mg/5 mL. SOLUCIÓN, 120 mL
Denominación técnica : PARACETAMOL, 120 mg/5 mL. SOLUCIÓN, 120 mL
Unidad de medida : UNIDAD
Descripción general : Medicamento de uso en seres humanos. Se acepta la denominación: Paracetamol 120 mg/5 mL Líquido oral 120 mL.

2. CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS DEL BIEN**2.1 Del bien**

CARACTERÍSTICA	ESPECIFICACIÓN	REFERENCIA
Ingrediente farmacéutico activo - IFA	PARACETAMOL	Registros sanitarios vigentes, según lo establecido en el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado con Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatorias.
Concentración	120 mg/5 mL	
Forma farmacéutica	SOLUCIÓN, comprende a las formas farmacéuticas detalladas: jarabe, solución oral y suspensión oral.	
Vía de administración	1. ORAL	

El medicamento debe cumplir con las especificaciones técnicas autorizadas en su registro sanitario.

La vigencia mínima del medicamento debe ser igual o mayor a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en el almacén de la entidad; asimismo, para el caso de suministros periódicos de bienes de un mismo lote, serán aceptados hasta con una vigencia mínima de quince (15) meses.

Precisión 1: Excepcionalmente, la entidad podrá precisar, en las bases del procedimiento de selección (Capítulo III Especificaciones Técnicas y/o proforma de contrato), una vigencia mínima del bien, inferior a la establecida en el párrafo precedente; solamente en el caso que la indagación de mercado evidencie que la referida vigencia mínima no pueda ser cumplida por más de un proveedor en el mercado. Dicha situación será evaluada por la entidad, considerando la finalidad de la contratación.

2.2 Envase y embalaje

Los envases inmediato y mediano del medicamento deben cumplir con las especificaciones técnicas autorizadas en su registro sanitario, de acuerdo a lo establecido en el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado con Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatorias.

Envase inmediato: FRASCO, de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario.

Envase mediano: El contenido máximo será unitario con dosificador incluido.

Embalaje: El medicamento debe embalarse de acuerdo a las condiciones requeridas para el cumplimiento de las Buenas Prácticas de Almacenamiento, establecidas en la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios - ANM.

2.3 Rotulado

Debe corresponder al medicamento, de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario.

2.4 Inserto

Es obligatoria la inclusión del inserto, con la información autorizada en su registro sanitario.

si cumple

si cumple.

si cumple.

si cumple.

si cumple.

MINISTERIO DE SALUD
INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO
SERVICIO DE FARMACIAQ.F. Lucia Félix Valderrama
E: 0413



PERÚ

MINISTERIO DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

PARACETAMOL 120 MG/5 ML JBE 120 ML		INSTITUTO QUIMIOTERAPÉUTICO S.A.
1.1. Copia simple de la Resolución Directoral 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 las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.		si cumple
1.2. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Sólo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, se presentará la copia simple del Certificado de BPM, según lo señalado en el numeral 1.4.		si cumple
1.3. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDV vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda..		NO APLICA POR EL BIEN OFERTADO
1.4. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente - BPM, según lo detallado a continuación: a) Para medicamentos y productos biológicos: Copia simple del Certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la DIGEMID como ANM, o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo a la legislación y normativa vigente. b) Para productos dietéticos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalente emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen y aquellos países que participan en el proceso de fabricación para productos importados. c) Para productos galénicos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalencia emitido por la Autoridad competente del país de origen para productos importados.		si cumple
1.5. Copia simple del Registro sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.		si cumple
1.6. Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado.		si cumple
1.7. Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediate e inserto, de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario del bien ofertado, según corresponda.		si cumple.
Plazo de entrega		si cumple
ESTADO DE ADMISIBILIDAD		remitido

MINISTERIO DE SALUD
INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO
SERVICIO DE FARMACIAQ.F. Lucía L. Félix Valderrama
C.Q.F.P. 00413